# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

01-246263

(43) Date of publication of application: 02.10.1989

(51)Int.Cl.

C07D215/22 A01N 43/42 A01N 43/54 A01N 43/58 C07D215/04 C07D215/18 CO7D215/36 CO7D215/42 C07D215/60 CO7D237/28 C07D239/74 CO7D239/88 CO7D239/93 CO7D239/94 CO7D401/12 CO7D401/12 CO7D401/12 C07D405/12 CO7D405/12

(21)Application number: 01-019400

(22)Date of filing:

27.01.1989

(71)Applicant: ELI LILLY & CO

(72)Inventor: ARNOLD WENDELL R

**COGHLAN MICHAEL J** 

KRUMKALNS ERIKS VICTOR

JOURDAN GLEN P SUHR ROBERT G

(30)Priority

Priority number: 88 150266

Priority date: 29.01.1988

Priority country: US

## (54) QUINOLINE, QUINAZOLINE AND CINNOLINE BASED FUNGICIDES

(57)Abstract:

PURPOSE: To provide fungicides effective also for insensible bailli to known bactericidal substances by incorporating specific quinoline, quinoazoline and cinnoline based compounds. contg. specific compds. therein.

CONSTITUTION: A compd. of formula I [X is CR5 (R5 is H, Cl or CH3) or N; Y is CR5 (R5' is H, Cl or Br) or N, but (X and Y are not simultaneously N; Z is O, S, SO, SO2 or NR6 (R6 is H, alkyl, etc.); R1 to R4 are each H, NO2, halogen, alkyl, alkoxy, etc.; A is a hydrocarbon chain, cycloalkyl, formula II (R9 to R13 are each H, CN, NO2, OH, halogen, alkyl, alkoxy, phenyl, etc.), formula III (R14 is H, halogen, CN, alkyl, etc.), etc.], for example, 7-chloro-4-(2- nitrophenoxy)quinoline, are incorporated as effective components into the fungicides. There compds. are blended with another fungicides, by which synergists













BEST AVAILABLE COPY

#### ⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 平1-246263

®Int. Cl. 4 C 07 D 215/22 A 01 N

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成1年(1989)10月2日

101

8413-4C 7215-4H G-7215-4H ×

請求項の数 13 (全32頁) 審查請求 未請求

キノリン、キナゾリンおよびシンノリン系殺真菌剤 ◎発明の名称

> 頭 平1-19400 20特

顧 平1(1989)1月27日 @出

@1988年1月29日@米国(US)@150266 優先権主張

ウエンデル・レイ・ア 個発 明 者

コフラン

アメリカ合衆国インデイアナ46032、カーメル、エデン・

グレン・ドライブ11803番 ーノルド

マイケル・ジヨゼフ・ 個発 明 者

アメリカ合衆国インデイアナ46250、インデイアナポリ

ス、クリケツト・リツジ5744番

頭 イーライ・リリ・アン 创出

アメリカ合衆国46285インディアナ州 インディアナポリ

ス市、リリー・コーポレイト・センター (番地の表示な

L)

外1名 弁理士 青 山 葆 個代 理 人

ド・カンパニー

最終頁に続く

1. 発明の名称

キノリン、キナゾリンおよびシンノリン系殺真 随剂

#### 2. 特許請求の範囲

1. 式([):

[式中、XはCR\*(ここに、R\*はH、Clま たはCH3である) またはNであり、

Yは、XがNの場合はCRが、XがCR®の場 合はCR "(ここに、R "はH、Cl またはBr である) またはNであり、

ZdO、S、SO、SO, NR\*(CCE, R\* はH、C,-C,アルキルまたはC,-C,アシ ルである)、またはCR'R'(ここに、R'およ びR\* は個別にH、C,-C,アシル、C,-C,ア ルキル、Cı-C.アルケニル、C:-C.アルキニ ル、CNもしくはOHであるか、またはR\*およ びR。は一緒になって炭素数4~6の炭素環を形 成するものである) であり、

R!~R・は個別にH、OH、NOi、ハロゲ ン、 I、 C, - C, アルキル、分枝鎖状(C, - C,) アルキル、C.-C.アルコキシ、ハロ(C:-C.) アルキル、ハロ(C , ~ C 。)アルコキシ、またはハ ロ(C,-C,)アルキルチオであるか、あるいはR1 とR\*またはR\*とR\*は一緒になって炭素数4 . ~6の炭素頭を形成するものであり、

Aは、(a)O、S、SO、SO:またはSiの中 から選ばれるヘテロ原子を含むことのある直鎖状 または分枝鎖状のC」-C」。飽和または不飽和炭 化水素鎖であるか、またはこれらの炭化水素鎖で あってハロゲン、ハロ(C , − C 。)アルコキシ、ヒ ドロキシもしくはC:-С.アシルで置換されてい る鎖であるか、

(b)C。-C。シクロアルキルまたはシクロアルケ ニルであるか、

(c)式(II);

$$\begin{array}{c}
R_{\bullet} & R_{1,\bullet} \\
R_{\bullet} & R_{1,\bullet}
\end{array}$$
(11)

「式中、R\*~R13は個別にH、CN、NO:、 OH、ハロゲン、I、Ci-Ciアルキル、分枝鎖 状(C,-C,)アルキル、C,-C,アシル、ハロ(C, - C 」)アルキル、ヒドロキシ(C:-C.)アルキル、 C,-C,アルコキシ、ハロ(C,-C,)アルコキシ、 C:-C.アルキルチオ、ハロ(C:-C.)アルキル チオ、フェニル、置換フェニル、フェノキシ、置 換フェノキシ、フェニルチオ、置換フェニルチオ、 フェニル(C:-C\*)アルキル、置換フェニル(C: - C 4)アルキル、ベンソイル、置換ペンソイル、 SiR \*\* R \* I R \*\* \* \* \* \* \* \* \* \* \* ( C こに、R \*\*、R \*\* およびR \*\* は H 、直鎖状もし くは分枝鎖状のCューC。アルキル括、フェニルま たは置換フェニルである。ただし、R\*º、R\*! およびR\*\* のうちの少なくともひとつはH以外 の基である) であるか、あるいはR\*\*とR\*\*また.

で示されるチェニル基であるか、 (1)式 (V) または (Va) :

【式中、R<sup>I®</sup> はH、ハロゲン、ハロメチル、C
N、NO。、C₁-C₁アルキル、分枝類状(C。C₁)アルキル、フェニル、置換フェニルまたはC₁-C₁アルコキシであり、FはNまたはCNであり、GはO、NR<sup>I®</sup> またはCHである(ここに、R<sup>I®</sup> はH、C₁-C₁アルキル、C₁-C₁アシル、フェニルスルホニルまたは置換フェニルスルホニルである)。ただし、FがNであるか、またはG
がNR<sup>I®</sup> であることを条件とする。】

で示される甚であるか、または

はR<sup>19</sup> とR<sup>19</sup> は一緒になって炭素環を形成する ものである。ただし、R<sup>9</sup> ~R<sup>19</sup>のすべてがHま たはFである場合以外は、R<sup>9</sup> ~R<sup>19</sup>のうち少な くとも2つはHである。]

で示されるフェニル痣であるか、

(111) 定(1)

[式中、R \*\* はH、ハロゲン、ハロメチル、C N、NO<sub>2</sub>、C<sub>4</sub>-C<sub>4</sub>アルキル、分枝鎖状(C<sub>3</sub>-C<sub>4</sub>)アルキル、フェニルまたはC<sub>4</sub>-C<sub>4</sub>アルコキンである]

で示されるフリル基であるか、

(e)式(IV):

[式中、 $R^{16}$  はH、N ロ ゲ ン、 $N O x > C + C \cdot T$  ルキル、 $分枝餡状(C x - C \cdot T)$  アルキル、フェニルまたは $C \cdot T$  トレである]

で示される化合物、または式(I)の化合物の肢付加塩、またはYがCHである式(I)の化合物のNーオキシド体(ただし、Aが上記(d)、(e)または(I)で規定される基である場合はZはCR\*R\*であり、さらにAが(a)で規定される基である場合はZはS、SOまたはSO。である)の殺真菌量を真菌の生息場所に適用することを特徴とする殺真菌方法。

- 2. 以下に記載の化合物を除外した請求項1に 記載された式(I)で示される化合物:
- (1) XおよびYが両者ともにCHであり、R<sup>2</sup>がCℓであり、残りのR<sup>1</sup> ~R<sup>4</sup>がHであり、Λがフェニル、4-クロロフェニルまたは4-フルオロフェニルである化合物、
- (2) XおよびYが両者ともにCHであり、R: ~R\*がHであるか、またはR'、R®およびR\*がHでありR®がFであり、R®がCH,であり、 2がOである化合物、
- (3) A が非置換フェニルであり、R!  $\sim R$  が t が t が t が t が t が t が t が t の。 t が t が t の。 t か t の。 t の。 t か t の。 t

りのR!~R・がHである化合物、

- (4) 7ークロロー4ー [3ー(トリフルオロメ チル) フェノキシ] キノリン、
- (5) 6-フルオロー2-メチルー4- [2--トロー4- (トリフルオロメチル) フェノキシ] キノリン、
- (6) 7-クロロー4-(4-クロロー3,5-ジメチルフェノキン) キノリン、
- (7) 7-クロロー4-(4-クロロー3-メチ ルフェノキシ) キノリン、
- (8) 5-クロロー4- [2,6-ジニトロー4 - (トリフルオロメチル) フェノキシ] -2.8 - ジメチルキノリン、
- (9) 8-クロロー2-メチルー4-[2-=トロー4-(トリフルオロメチル) フェノキシ] キノリン、および
- (10) ZがNR®である化合物。
- 3. 式(I):

(d)R。がNO:、ハロゲン、I、C;-C;アルキル、ハロ(C;-C;)アルキル、C,-C;アルコキン、ハロ(C;-C;)アルコキシまたはハロ(C;-C;)アルコキシまたはハロ(C;-C;)アルキルチオであり、残りのR'~R・がHであるか[ただし、R。がNO;の場合はArはAr'基である]、

(e)R・がNO:、ハロゲン、I、CH:またはO Hであり、残りのR'~R・がHであるか[ただ し、R・がClの場合はArはAr'基であり、ま たR・がBrまたはNO:の場合はArはAr'であ る]、

あり、残りのRi~R・がHであるか [ただし、Arは3ーシアノフェニル以外の基である]、(g)R! およびR! が個別にハロゲンまたはiであり、残りのRi~R・がHであるか [ただし、Arは2ーニトロー4ートリフルオロメチルフェ

(1)R 1 およびR 2 が個別にハロゲンまたは 1 で

 $\langle h \rangle R^{\perp}$  および $R^{\perp}$  が個別にハロゲンまたは I であり、残りの  $R^{\perp} \sim R^{\perp}$  がH であるか [ ただし、

ニル以外の甚である]、

[式中、XはCRº またはNであり、

Yは、XがNの場合にCHであり、またXが CR®の場合にCHもしくはNであり、

ZはOまたはCR'R® であり、

AdAr、Ar'statAr'であり、

 $R^{\circ} \sim R^{\circ}$  は、(a)すべてHであるか、または  $(b)R^{\circ}$  が $NO_{\bullet}$ 、ハロゲン、 $[\cdot, C_{\bullet} - C_{\bullet}]$  アルキル、 $C_{\bullet} - C_{\bullet}$  アルコキン、ハロ $(C_{\bullet} - C_{\bullet})$  アルコキンまたはハロ $(C_{\bullet} - C_{\bullet})$  アルキルチオであり、残りの $R^{\circ} \sim R^{\circ}$  がHであるか、

(c)R がNO  $_{1}$ 、NO  $_{2}$  、NO  $_{3}$  、NO  $_{4}$  、NO  $_{5}$  、NO  $_{5}$  で NO  $_{5}$  の 場合はA  $_{7}$  は 非盟権フェニル 基以外の基である A 、

Arは2ーニトロフェニル以外の基である]、
(i)R\* およびR\* が個別にハロゲンまたは」で
あり、残りのR'~R\* がHであるか [ただし、
R\*がCl の場合はArは4ーフルオロフェニル以
外の基である]、

(j) $R^1 \sim R^4$  のうちのひとつが $C_1 - C_3$ アルキル、 $C_1 - C_3$ アルコキシ、ハロ( $C_1 - C_3$ )アルキル、ハロ( $C_1 - C_3$ )アルキルチオ、 $NO_2$ または OHであり、もうひとつがハロゲン、 $C_1 - C_3$ アルキル、 $C_1 - C_3$ アルキル、 $C_1 - C_3$ アルコキシ、ハロ( $C_1 - C_3$ )アルキルチオまたは  $NO_2$ であり、残りの $R^1 \sim R^4$  がHであるか [ただし、 $R^3$  が $C_2$  の場合は $R^4$  は $C_3$  Hand  $C_4$  にない]、または

(k)R \* およびR \* が両者ともにClであり、R \* がFであり、R \* がHであり、

R° はH、Cℓ またはCH₃であり、

の炭素原を形成するものであり、

Arは式(11):

$$\stackrel{\text{Kiz}}{\underset{\text{Ko}}{\longrightarrow}} \underset{\text{Kiz}}{\underset{\text{Kiz}}{\longrightarrow}} (11)$$

[式中、R®はH、ハロゲン、I、ハロ(C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>) アルキル、ハロ(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)アルキルチオ、CN、 NO<sub>4</sub>、C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>アルキル、分枝鎖状(C<sub>3</sub>-C<sub>4</sub>) アルキル、フェニル、置換フェニル、C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>ア ルコキシまたはOHであり、

R''<sup>®</sup> およびR''<sup>®</sup> は個別にH、F、Ce、ハロメチルまたはNO<sub>2</sub>であり、

 $R^{11}$  はH、F、C  $\ell$  、ハロメチル、ハロチオメチル、NO $\ell$ 、C $\ell$ -C $\ell$ -アルキル、分枝鎖状(C $\ell$ -C $\ell$ -C $\ell$ -アルコキシ、フェノキシまたはOHであり、

R'' はH、FまたはCℓ であるか、あるいは R'' およびR'' またはR'' およびR'' は一 緒になって炭索環を形成するものである。ただし、

【式中、R<sup>1\*</sup> はH、ハロゲン、ハロメチル、CN、NO<sub>1</sub>、C<sub>1</sub>-C<sub>1</sub>アルキル、分枝鎖状(C<sub>0</sub>-C<sub>1</sub>)アルキル、フェニルまたはC<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>アルコキシであり、FはNまたはCHであり、GはO、NR<sup>1\*</sup> またはCHである(ここに、R<sup>1\*</sup> はH、C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>アルキル、C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>アシル、フェニルスルホニルまたは置換フェニルスルホニルである)。ただし、FがNであるか、またはGがNR<sup>1\*</sup> であることを条件とする。】で示される話であり、

Ar' は式 (VI):

[式中、R ¹ ゚ はハロゲン、C F ₃ またはC N であり、R ¹ ゚ はHまたはFである] で示される置換フェニルであり、 R°~R''のすべてがHまたはFである場合以外は、R°~R''のうち少なくとも2つはHである。] で示されるフェニル基であるか、あるいは

Arは1ーナフチル、3ーピリジル、式([]]):

[式中、R \*\* はH、ハロゲン、ハロメチル、C N、NO<sub>1</sub>、C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>アルキル、分枝鎖状(C<sub>3</sub>-C<sub>4</sub>)アルキル、フェニルまたはC<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>アルコキシである]

で示されるフリル甚、式(IV):

[式中、R<sup>10</sup> はH、ハロゲン、ハロメチル、C N、NO<sub>2</sub>、C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>アルキル、分枝鎖状(C<sub>3</sub>-C<sub>4</sub>)アルキル、フェニルまたはC<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>アルコキシである]

で示されるチェニル基、または式 (V) もしくは (Va) :

 $Ar^{4} dAr^{4} \cdot A - 7 \mu + 7$ 

で示される請求項2に記載の化合物またはその酸付加塩、またはYがCHである式(I)の化合物のNーオキシド体。

- 4. XおよびYがCHであり、2がOであり、R'がHまたはClであり、R"がHであり、R"がHである請求項3に記載の化合物。
- 5. 5.7 ジクロロー 4 (4 フルオロフェノキシ) キノリン、またはその 1 オキシド体である請求項 4 に記載の化合物。
- 6. XおよびYがCHであり、2がOであり、 R'~R\*がHであり、R\*がClである請求項 3に記載の化合物。
- 7. Aが2ークロロフェニルまたは2ークロロー 4 ーフルオロフェニルである請求項6に記載の化合物。
- 8. 7-クロロ-4-[2-(トリフルオロメ チル) フェノキシ] キノリンまたはその1-オキ

シド体である請求項3に記載の化合物。

9. 5.7ージクロロー4ーフェノキシキノリンまたはその1ーオキシド体である請求項3に記載の化合物。

10. 7-クロロー4-(2-ニトロフェノキシ)キノリンまたはその1-オキシド体である 請求項3に記載の化合物。

1.1.式(I)で示される請求項目に記載の化 合物を活性成分として含有する殺真菌性製剤。

12.式(1)で示される請求項目に記載の化 合物を、2つの目の殺真菌性物質と共に含有する 殺真菌性配合製剤。

13. 式(1) で示される化合物の製造方法で あって、

#### (a)式(VII):

[式中、R'~R・は式(I)に於ける定義と同

ること、または

(d) ZがSOである式(!) の化合物を常法に よって酸化し、ZがSO:である式(!) の化合 物を得ること、または

#### (e)上記式(VII):

$$R^{\bullet} \xrightarrow{R^{\bullet} CQ} (VII)$$

で示される化合物を式(XI):

[式中、R<sup>\*\*</sup> はHまたはC<sub>1</sub>-C<sub>1</sub>アルキルであり、Aは式(1)に於ける定義と同意義である]で示される化合物と縮合して2がNR<sup>\*\*</sup> である式(1)の化合物を得ること、または

(f) ZがNR<sup>®</sup> である式(1) の化合物をアシル化してZがNR<sup>®</sup> (ここに、R<sup>®</sup> はC<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>アシルである)である化合物を得ること、または(g) 上紀式(VII):

#### 食能である]

で示される化合物を、式 (VIII):

$$HO-A$$
 (VIII)

[式中、Aは式(])に於ける定義と同意義である]

で示される化合物と縮合し、 2 が O である式 (!) の化合物を得ること、または

#### (b) 上記式 (VII):

で示される化合物を式(IX):

$$HS-A$$

[式中、Aは式(I)に於ける定義と同意義である]

で示される化合物と縮合し、ZがSである式(I) の化合物を得ること、または

(c) ZがSである式(1) の化合物を常法によっ て酸化し、ZがSOである式(1)の化合物を得

で示される化合物を式(XII):

[式中、R\*~R<sup>13</sup>は式(!)に於ける定義と同意義である]

で示される置換アセトニトリルのナトリウム塩と 反応させた後、酸触媒脱シアノ化反応を行い、式 (1) 中、-Z-Aが式:

$$-CII_* \xrightarrow{R_1 \circ} R_{1 \circ}$$
 (X iii)

で示される化合物を得ること、または (h) Yが CHである式 (!) の化合物を酸化して対応する Nーオキシド化合物を得ること を特徴とする製造方法。

#### 3. 発明の詳細な説明

#### 産業上の利用分野

本発明は、優れた植物殺真菌性活性を有する新規な化合物に関するものである。これらの化合物の中には、殺虫作用および殺ダニ作用をも示すものがある。本発明はまた、本発明の化合物を活性成分として含有する組成物および配合製剤を提供するものである。配合製剤には、植物病原体に対して相乗活性を示すものもある。本発明は、殺真菌方法をも提供するものである。

標的病原体には既知の殺真菌性物質に対する耐性が急速に現れるものであり、従って新規な殺真菌性物質の必要性は緊急を要している。 1983年には、オオムギウドンコ病(barley sildex)を防除するためのNI置換アゾール殺真菌性物質の広範な殺真菌不全が認められ、これは耐性の発現に由来するものであった。 ウドンコ病から 不穀類を守るために現在広く頼みとされているDMI(脱

ZはO、S、SO、SO、、NR®(ここに、R®はH、C₁-C₁アルキルまたはC₁-C₁アンルである)、またはCR®(ここに、R®およびR®は個別にH、C₁-C₁アンル、C₁-C₁アルキル、C₁-C₁アルケニル、C₂-C₁アルキニル、CNもしくはOHであるか、またはR®およびR®は一緒になって炭素数4~6の炭素環を形成するものである)であり、

R!~R!は個別にH、OH、NO:、ハロゲン、I、C:-C:アルキル、分枝鎖状(C:-C:)アルキル、C:-C:アルコキン、ハロ(C:-C:)アルキル、ハロ(C:-C:)アルコキシ、またはハロ(C:-C:)アルキルチオであるか、あるいはR!とR!またはR!とR!は一緒になって炭素数4~6の炭素環を形成するものであり、

Aは、(a)O、S、SO、SO。またはSiの中から選ばれるヘテロ原子を含むことのある直鎖状または分枝鎖状のCi-Ci。飽和または不飽和炭化水素鎖であるか、またはこれらの炭化水素鎖であってハロゲン、ハロ(Ci-Ci)アルコキシ、ヒ

メチル化インヒビター) 殺真菌性物質は、197 ①年代に導入されたものであるので、その皿場に 於ける性能(field performance)は衰退している。 同様に、ブドウ・ボトリチス(grape Botrytis)、 即ちブドウの他にも液果作物、ならびにトマトお よびキュウリ温室作物に於ける第一級の病害に関 与する病原体の集団は、ベンソイミダゾールおよ びカルボキシイミド殺真菌性物質に対して耐性を 示す株に変化している。

#### 発明の要旨

本発明は、式([):

[式中、XはCR°(ここに、R°はH、Clま たはCH,である)またはNであり、

Yは、XがNの場合はCR<sup>®</sup>、XがCR<sup>®</sup>の場合はCR<sup>®</sup>(ここに、R<sup>®</sup>はH、Cl またはBr である)またはNであり、

ドロキシもしくはC<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>アンルで置換されている鉛であるか、

(b)C。-C。シクロアルキルまたはシクロアルケニルであるか、

#### (c)式(11):

[式中、R®~R™は個別にH、CN、NO₂、OH、ハロゲン、I、C₁-C₁アルキル、分枝餡 状(C₂-C₂)アルキル、C₂-C₂アシル、ハロ(C₂-C₂)アルキル、C₁-C₃アルキル、ヒドロキシ(C₁-C₃)アルキル、C₁-C₃アルコキシ、ハロ(C₁-C₃)アルコキシ、C₁-C₃アルキルチオ、ハロ(C₁-C₃)アルキルチオ、フェニル、置換フェニル、フェノキシ、置換フェノキシ、置換フェニルチオ、フェニル(C₁-C₃)アルキル、置換フェニルチオ、フェニル(C₁-C₃)アルキル、置換マェンパイル、SíR®R™R™ またはOSiR™®R™ R\*\* (ここに、R\*\*\*、R\*\*\* およびR\*\*\* はH、直鎖状もしくは分枝鎖状のC,-C\*Tルキル基、フェニルまたは置換フェニルである。ただし、R\*\*\*、R\*\*\*およびR\*\*\* のうちの少なくともひとつはH以外の基である)であるか、あるいはR\*\*\* とR\*\*\* とR\*\*\* は一緒になって炭素環を形成するものである。ただし、R\*\*\* ~ R\*\*\*のすべてがHまたはFである場合以外は、R\*\*\* ~ R\*\*\*のうち少なくとも2つはHである。]で示されるフェニル基であるか、(d)式(JII):

(111)

[式中、R \*\* はH、ハロゲン、ハロメチル、C N、NO:、C:-C:アルキル、分枝餡状(C:-C:)アルキル、フェニルまたはC:-C:アルコキンである]

で示されるフリル基であるか、 (e)式(IV):

(8)1ーナフチル、置換1ーナフチル、4ーピラソリル、3ーメチルー4ーピラソリル、1,3ーベンソジオキソリル、トリシクロ[3,3,1,1(3,7)]デカー2ーイル、1ー(3ークロロフェニル)ー1Hーテトラソールー5ーイル、ピリジル、ピリダジニルの中から選ばれる甚である]で示される化合物、または式(1)の化合物の酸付加塩、またはYがCHである式(1)の化合物のNーオキシド体(ただし、Aが上記(d)、(e)または(i)で規定される甚である場合は2はCR\*R\*であり、さらにAが(a)で規定される甚である場合は2はS、SOまたはSO\*である)の殺真歯量を真菌の生息場所中心に適用することを特徴とする殺真菌方法を提供するものである。

本発明は、さらに、上記式(I)で示される化 合物の中から、以下の付加的な化合物を除いた新 規な化合物をも提供するものである:

(1) XおよびYが両者ともにCHであり、R<sup>3</sup>がCℓであり、残りのR<sup>1</sup> ~R<sup>0</sup>がHであり、A がフェニル、4-クロロフェニルまたは4-フル (IV)

[式中、R<sup>15</sup> はH、ハロゲン、ハロメチル、C N、NO<sub>1</sub>、C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>アルギル、分枝鎖状(C<sub>3</sub>-C<sub>4</sub>)アルギル、フェニルまたはC<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>アルコギンである]

で示されるチェニル益であるか、

(f)式 (V) または (Va):



【式中、RI® はH、ハロゲン、ハロメチル、CN、NO2、C1-C1アルキル、分枝鎖状(C1-C4)アルキル、フェニル、 置換フェニルまたはC1-C1アルコキンであり、FはNまたはCNであり、GはO、NRI® またはCHである(ここに、RI® はH、C1-C1アルキル、C1-C1アンル、フェニルスルホニルまたは置換フェニルスルホニルである)。ただし、FがNであるか、またはGがNRI® であることを条件とする。】

オロフェニルである化合物、

で示される基であるか、または

- (2) XおよびYが両者ともにCHであり、R'~R\*がHであるか、またはR'、R"およびR\*がHでありR"がFであり、R\*がCH<sub>3</sub>であり、2がOである化合物、
- (3) Aが非躍換フェニルであり、R! $\sim$ R'が すべてHであるか、またはR!がNO $_{*}$ であり残 りのR! $\sim$ R'がHである化合物、
- (4) 7 クロロー4 [3 (トリフルオロメ チル) フェノキシ] キノリン、
- (5) 6-フルオロ-2-メチル-4-[2-ニトロ-4-(トリフルオロメチル)フェノキシ] キノリン、
- (6) 7-クロロー4-(4-クロロー3.5-ジメチルフェノキシ) キノリン、
- (7) 7-クロロー4-(4-クロロー3-メチ ルフェノキシ) キノリン、
- (8)  $5-\rho \Box \Box -4-[2,6-ジニトロ-4$ - (トリフルオロメチル) フェノキシ] -2.8-ジメチルキノリン、

(9) 8-クロロー 2 - メチルー 4 - [2-ニトロー 4 - (トリフルオロメチル) フェノキシ] キノリン、および

(10) ZがNR\* である化合物。

本発明の殺真菌性配合剤は、式(1)で示される化合物またはその酸付加塩、またはYがCHである式(1)の化合物のN-オキシド体の少なくとも1重量%を、2つ目の殺真菌性化合物と非に含存するものである。

本発明の殺真菌性製剤(組成物)は、式(1)で 示される化合物、またはその酸付加塩、またはY がCHである式(1)の化合物のN-オキシド体 を、薬学的に許容され得る担体と共に含有するも のである。

#### 発明の構成および効果

本明細書に於いては特に明記しない限り、温度はすべて摂氏温度であり、パーセント(%)はすべて重配%である。

「ハロゲン」なる用語、またはアルキルもしくはアルコキシなどの他の用語と共に使用している。

キルチオ基を意味する。

「C,-C,アシル」なる用語は、直鎖状または 分枝鎖状のアシル基を意味する。

「置換フェニル」なる用語は、ハロゲン、 [、C<sub>1</sub>-C<sub>1</sub>oアルキル、分枝鎖状(C<sub>3</sub>-C<sub>4</sub>)アルキル、ハロ(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)アルキル、ヒドロキシ(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)アルキル、C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>アルコキシ、ハロ(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)アルコキシ、フェノキシ、フェニル、NO<sub>2</sub>、OH、CN、C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>アルカノイルオキシおよびベンジルオキシの中から選ばれる3個までの抵によって置換されているフェニル基を意味する。

「戦換フェノキシ」なる用語は、ハロゲン、I、C,-C,oアルキル、分枝類状(C,-Co)アルキル、ハロ(C,-Co)アルキル、ヒドロキシ(C,-Co)アルキル、C,-Coアルコキシ、ハロ(C,-Co)アルコキシ、フェノキシ、フェニル、NOo、OH、CN、C,-Coアルカノイルオキシおよびベンジルオキシの中から選ばれる3個までの基によって置換されているフェノキシ基を意味する。

「殴換フェニルチォ」なる用語は、ハロゲン、

「ハロ」なる用語は、F、Cl またはBrを意味する。

「C,-C,アルキル」なる用語は、直鎖状のアルキル基を意味する。

「分枝鎖状(C<sub>3</sub>-C<sub>4</sub>)アルキル」なる用語は、 明示された数の炭素を育する、直鎖状の異性体を 除いたすべてのアルキル異性体を意味する。

「C」-C。アルコキシ」なる用語は、直鎖状または分枝鎖状のアルコキシ基を意味する。

「ハロ(C」-C」)アルキル」なる用語は、1つもしくはそれ以上のハロゲン原子によって置換されている直鎖状または分枝鎖状のC」-C」アルキル基を意味する。

「ハロ( $C_1$ - $C_4$ )アルコキシ」なる用語は、! つまたはそれ以上のハロゲン原子によって置換されている直鎖状または分枝鎖状の $C_1$ - $C_4$ アルコキシ基を意味する。

「ハロ(C,-C。)アルキルチオ」なる用語は、 1つもしくはそれ以上のハロゲン基によって置換されている直鎖状または分枝鎖状のC,-C。アル

1、C₁-C₁₀アルキル、分枝鎖状(C₃-C₄)アルキル、ハロ(C₁-C₄)アルキル、ヒドロキシ(C₁-C₄)アルキル、C₁-C₂アルコキシ、ハロ(C₁-C₃)アルコキシ、フェニル、NO₁、OH、CN、C₁-C₂アルカノイルオキシおよびベンジルオキシの中から選ばれる3個までの抵によって置換されているフェニルチオ基を意味する。

「置換フェニルスルホニル」なる用語は、ハロゲン、I、CューC」。アルキル、分枝鎖状(CューCュ)アルキル、ハロ(CューCュ)アルキル、ヒドロキシ(CューCュ)アルキル、CューCュアルコキシ、ハロ(CューCュ)アルコキシ、フェノキシ、フェニル、NOz、OH、CN、CューCュアルカノイルオキシおよびベンジルオキシの中から選ばれる3個までの基によって置換されているフェニルスルホニル基を意味する。

「不飽和炭化水素額」なる用語は、1~3個の 多理結合部位を含有している炭化水素額を意味する。 「炭素環」なる用語は、4~7個の炭素原子を 有する飽和または不飽和環を意味する。

「HPLC」なる用語は、高速液体クロマトグラフィーを意味する。

#### 化合物

本発明の化合物はすべて有用な殺真菌性物質であるが、より高い効能または合成の容易さからある特定の好ましい化合物クラスがある。そのクラスとは、即ち:

- R'~R\*のうち少なくとも2つがHである式(1)で示される化合物、
- 2) R'~R'のうち少なくとも3つが水素であり、他の1つが水素以外の基である好ましいクラス1の化合物、
- 3) R<sup>2</sup> がC ℓ であり、残りのR<sup>1</sup>~R<sup>4</sup> がH<sup>2</sup> である好ましいクラス 2 の化合物、
- 4) R・がC Q であり、残りの R '~R・がH である好ましいクラス 2 の化合物、
- 5) R' およびR' がともにCl であるか、またはともにCH.であり、残りのR'~R' がHで

プロモー4ーキノリニルエーテル類)、

- 13) R' およびR° がCl であり、残りのR'~R' がHである好ましいクラス 10の化合物 (即ち、5.7~ジクロロー4ーキノリニルエーテル類)、
- 1 4 ) R\* がC l であり、残りのR '~R\* が Hである好ましいクラス l O の化合物 (即ち、8 - クロロー 4 - キノリニルエーテル類) 、
- 15) Aが4ーフルオロフェニルである好ましいクラス10の化合物、
- 16) XがCHであり、YがNであり、2がO である式(1) で示される化合物(即ち、4-キ ナソリニルエーテル類)
- 17) R° がCl であり、残りのR'~R'が Hである好ましいクラス l 6 の化合物(即ち、7 - クロロー4 - キナゾリニルエーテル類)、
- 18) R\* がBrであり、残りのR\*~R\*がH である好ましいクラス16の化合物(即ち、7-ブロモー4ーキナゾリニルエーテル類)、
  - 19) R¹ およびR° がともにCl であるか、

ある好ましいクラストの化合物、

- 5 a) A が非歴換フェニルである好ましいクラス5の化合物、
- 6) Aが置換フェニルである式(!)で示される化合物、
- 7) R \*\* が F である好ましいクラス 6 の化合
- 8) Aが、電子求引法によってオルト置換されているフェニル基である好ましいクラス6の化合物、
- 9) R \* がハロゲン、CF。、CNまたはNO。 である好ましいクラス8の化合物、
- 1 (1) XおよびYがCHであり、2がOである式(1) で示される化合物 (即ち、4 キノリニルエーテル額)、
- 1 1) R° がC ℓ であり、残りのR'~R' が Hである好ましいクラス ℓ O の化合物(即ち、7 -クロロー 4 - キノリニルエーテル類)、
- 12) R \* が B r で あり、 残りの R ' ~ R \* が H で ある 好ましい クラス 10の 化合物(即ち、 7 ー

またはともにCHoであり、残りのR'~R'がH である好ましいクラス16の化合物(即ち、5・ 7-ジクロロー4ーキナゾリニルエーテル類および5、7-ジメチルー4ーキナゾリニルエーテル 類)、

- 20) R・がClであり、残りのR<sup>1</sup>~R・が Hである好ましいクラス16の化合物(即ち、8 -クロロー4-キナゾリニルエーテル類)、
- 21) Aが4-フルオロフェニルである好ましいクラス16の化合物、
- 22) Aが、電子水引基によってオルト置換されているフェニル話である好ましいクラス10の 化合物、
- 23) Aが、電子水引基によってオルト置換されているフェニル基である好ましいクラス 1 6 の化合物。
- ・ 治療的であり、かつ保護的な、クドンコ病を防除するための化合物としては、XおよびYがCHであり、2がOであり、R³がCℓである式(I)で示される化合物、即ち7-クロロー4-+/リ

ある種のウドンコ病を保護すると共に、治療するための防除用化合物としては、XおよびYがCHであり、2がOであり、R'およびR'がClまたはCH'である式(I)で示される化合物、即ち5.7-ジクロロー4ーキノリニルエーテル類および5.7-ジメチルー4ーキノリニルエー

**5** 。

ウドンコ病菌およびボトリチスは、特に興味深いものとして取り沙汰されているが、本明細書に記載したデータは、本発明の化合物によって他の多くの植物病原体を同様に防除できることを示している。

#### <u>合成</u>

周知の化学的手法によって、本発明の化合物を 製造した。必要な出発物質は市販されているか、 または常法によって容易に製造される。

#### 2が0である化合物の合成

2 が O である式 ( ! ) で示される化合物は、式 ( V ! i ) :

【式中、R¹~R¹は既述の定義と同意義である】で示される化合物を、式(VIII):

テル類が特に好ましい。このクラスの中で最も好ましい化合物は、5.7ージクロロー4ー(4ーフルオロフェノキシ)キノリン、5.7ージクロロー4ー(4ーフルオロフェノキシ)キノリン・塩酸塩、5.7ージクロロー4ー(フェンキシ)キノリンおよび5.7ージクロロー4ー(4ーフルオロフェノキシ)キノリン・1ーオキシドである。

ウドンコ病を防除するために好ましいもう1つ の化合物は、7-クロロー4-[(4-フルオロ フェニル)メチル] キノリンである。

ボトリチス(Botrytis)に対して活性を示す化合物は、XおよびYがCHであり、2がOであり、R・がCQである式(I)で示される化合物、即ち8-クロロー4ーキノリニルエーテル類が特に好ましい。このクラスの中で最も好ましい化合物は、8-クロロー4ー(2-クロロフェノキシ)キノリン、8-クロロー4ー(2-クロロー4ーフルオロフェノキシ)キノリン、および4-(2ープロモフェノキシ)-8-クロロキノリンであ

[式中、Λは既述の定義と同意義である] で示される化合物と縮合することによって製造で きる。

この反応は、温度80~150℃の範囲で、好ましくは130~140℃の範囲にてそのままで行う。通常は、式(VIII)の化合物は過剰量、例えば2倍量を使用する。反応時間は、通常、2~48時間である。次いで、得られた反応混合物を酢酸エチルで希釈し、水性NaOⅡで洗浄することによって式(VIII)の出発化合物を除去する。MgSO₁で有機層を乾燥し、減圧下に溶媒を除去して生成物を得る。

好ましい手法は、式 (VII) の化合物の塩化物を1.2~1.4 当量の式 (VIII) の出発物質と共に、キシレン中で通流させて反応させることである。

#### ZがSである化合物の合成

ZがSである式(I)の化合物は、ZがOである化合物の製造法と同じ手法によって、既述のように、上記の式(VII)の化合物を式(IX):

$$HS-A$$
 (IX)

【式中、Aは既述の定義と同意義である】で示される化合物と反応させて製造することができる。あるいは、これら2つの反応物質を、DMF中、水酸化ナトリウムと共に温度80~150℃で撹拌してもよい。

#### ZがSOまたはSO.である化合物の合成

るがSOまたはSO.である式(I)で示される化合物は、通常の酸化手法によって、2がSである化合物から製造される。例えば、2がSOである式(I)の化合物は、温度0~25℃、CHュCHュ中に於ける、1当量のm-クロロベルオキシ安息香酸を用いた硫黄原子の酸化によって製造することができる。同様に、2がSO.である式(I)で示される化合物は、温度0~25℃、CHュCHュ中に於ける、2.2当量のm-クロロベルオキシ安息香酸を用いた硫黄原子の酸化によって製造することができる。

あるいは、2 が S O 。 である式 (!) の化合物 は、前記の式(V II)の化合物を、例えば式(X):

る化合物は、塩基性媒質中、温度0~25℃、1 ~3時間、R®がHであるアミン類を酸塩化物または無水物などのアシル化剤と反応させることによって製造される。

#### ZがCR<sup>↑</sup>R<sup>●</sup>である化合物の合成

2 が C R <sup>7</sup>R <sup>8</sup>である式 ( I ) で示される化合物は、カトラー(R. Cutler)らのJ. An. Chen. Soc. <u>71</u>, 3 375(1949)に記載の方法によって製造することができる。

この方法では、適当なフェニルアセトニトリルのナトリウム塩を、ベンゼン中、退流させて4,7ージクロロキノリンと反応させる。次いで、得られたジアリール置換アセトニトリルを、前もって無水HCLで飽和させたnーブタノールに溶解し、得られた混合物を1~18時間選流させる。冷却した反応混合物を減圧下に濃縮し、得られた残渣を酢酸エチルで希釈し、水性NaOHで洗浄する。有機ದをMgSO.で乾燥し、減圧し、溶媒を除去して所望の化合物を得る。

誘導体

M'ASO.

[式中、Mは、Na\*、しいまたはK\*のような金 瓜イオンであり、Aは既述の定義と同意義である] で示されるようなスルフィネート堪と反応させる ことによっても製造することができる。この反応 は、通常、DMFなどの双極性非プロトン系溶媒 中、温度100℃で行う。

#### ZがNR®である化合物の合成

ZがNR\*である式(I)で示される化合物は、 式(VII)の化合物を式(XI):

[式中、R\*'はHまたはC,-C.アルキルであり、Aは既述の定義と同意殺である]で示されるアミンと縮合させることによって製造される。

式 (VII) の化合物の塩化物を、上界温度 (100~140°C) で式 (XI) のアミンと反応させる。 1 当量の水酸化ナトリウムを使用して水核反応性を増強させる。 R° が $C_1$ ~ $C_2$ アシルであ

式(1)の化合物のN-オキシド体類は、式(I)の化合物を酸化剂、例えば3-クロロベルオキシ安息香酸または過酸化水素と、塩化メチレンまたはクロロホルムなどの非反応性有機溶媒中、-20℃~室温、好ましくは約0℃で反応させることによって製造される。

式(1)の酸付加塩は、通常の方法によって入 手される。

このように、本発明は、式(1)で示される化 合物の製造方法であって、

(a)式(VII):

【式中、R'~R・は式(I)に於ける定義と同意義である】

で示される化合物を、式 (V١١١):

$$HO-A$$
 (VIII)

[式中、Aは式(1)に於ける定義と同意義であ

る]

で示される化合物と縮合し、2が0である式(!) の化合物を得ること、または

#### (b)上記式(VII):

で示される化合物を式(IX):

#### HS-A

[式中、Aは式(I)に於ける定義と同意義である]

で示される化合物と縮合し、 2 が S である式 (1) の化合物を得ること、または

(c) 2がSである式(!)の化合物を常法によって酸化し、2がSOである式(!)の化合物を得ること、または

(d) 2がSOである式(1) の化合物を常法に よって酸化し、2がSO.である式(1) の化合 物を得ること、または

で示される化合物を式(XII):

$$K = C - C\Pi^{4} \longrightarrow \begin{pmatrix} K_{1,2} & K_{1,2} \\ K_{1,2} & K_{1,2} \end{pmatrix}$$
(X II)

[式中、R \*~ R \*\* は式 (!) に於ける定義と同意義である]

で示される置換アセトニトリルのナトリウム塩と 反応させた後、酸触媒脱シアノ化反応を行い、式 (!) 中、-2-Aが式:

$$-Cll_{\epsilon} \xrightarrow{R^{1}} R^{1}$$
(X 111)

で示される化合物を得ること、または (h) Yが C Hである式 (l) の化合物を酸化して対応する Nーオキシド化合物を得ること

を特徴とする製造方法をも提供するものである。

#### 出発物質

式(V!!!)で示されるフェノール出発物質は、

(e) 上記式 (VII):

で示される化合物を式(XI):

[式中、 R \*' は H または C ₁ ー C ₁ アルキルであり、 A は式(!)に於ける定義と同意義である]で示される化合物と縮合して Z が N R \*' である式(!)の化合物を得ること、または

(!) 2がNR\*\* である式(!) の化合物をア シル化して2がNR\*(ここに、R\* はC.-C. アシルである)である化合物を得ること、または (g) 上記式(V!!):

市販されているか、またはアニリンを水性亜硫酸水素ナトリウムと反応させるブヒャラー反応によって対応するアニリンから合成することができる [ $\lambda$ ] ng. Chen. [nt. Ed. Eng. 6, 307, 1967]。

オルトーヒドロキシーベンゾトリフルオライドの場合、好ましい製造法は、オルトークロローベンゾトリフルオライドをベンジルナトリウムと反応させることである。次いで、得られたエーテルを水素添加反応し、所望の生成物を得る。

式(IX)で示されるチォール出発物質も同様 に市販されているか、または常法によって合成さ れる。

#### キノリン出発物質の製造法

キノリン出発物質は各種の既知の方法によって 合成することができる。

オーガニック・シンセシス(Organic Syntheses)
、全集3巻、1955、272-75頁には、4・7-ジクロロキノリンおよび他のポリ酸換キノリン類を製造するための操作が記載されている。他の一般法は、テトラヘドロン(fetrahedron)、4

1巻、3033-36頁(1985)に記載されている。

以下の実施例で使用している多くのキノリン出 発物質は、以下の反応式に従って製造した:

$$\mathbb{R}^* \xrightarrow{\mathbb{R}^*} \mathbb{R}^* \xrightarrow{\mathbb{R}^*} \mathbb{R}^* \xrightarrow{\mathbb{C}^{H}} \mathbb{C}^{H}$$

異性体生成物の混合物が得られた場合、標準的な条件で置換4ーキノロン類の混合物を塩素化し、 異性体の4ークロロキノリン類を液体クロマトグラフィーによって分離した。

適当な親電子物質を用いて反応を抑え(クエンチ し)、他の5ー屋換キノリン類を得ることができ る [Chea, Ber., 695巻、98質(1966)]。

ニトロキノリン類の製造法は、J.A.C.S、6 8巻、1267頁(1946)に記載されている。4 ークロロキノリンのニトロ化は楽に進行し、5 ーおよび8 ーニトロー4 ークロロキノリン類の混合物が得られ、これは液体クロマトグラフィーによって分離できる。6 ーおよび7 ーニトロ化合物は、適当なニトロキノリンー3 ーカルボン酸の銀塩を脱カルボキシ化することによって製造することができる。

#### シンノリン出発物質の製造法

シンノリン類似体を公開された方法 [アトキンソン(C.M. Alkinson) およびシンプソン(J. C. Simps on) - J. Chem. Soc. London, 1947, 232] によって製造した。 置換 2 - アミノアセトフェノンを水中、 0 - 5 ℃で亜硝酸ナトリウムおよび鉱酸を用いてジアゾ化し、中間生成物ジアゾニウム塩を、ケトンのエノール化成分によってトラップし、必要な4

4.5-ジクロロキノリンを、3ークロロアニリンをアクリル酸と、水中、環境温度で2日間反応させて製造した。次いで、得られた租生成物を単離し、過剰のポリリン酸を含む溶液中、100℃に加熱し、これにより5ーおよび7ークロロテトラヒドロキノリンー4ーオン類の混合物を得た。5ークロロ類似体をクロマトグラフィーによって分離し、次いで温水酢酸中、ヨウ素と処理して4ーヒドロキシー5ークロロキノリンを得、これをハロゲン化して所望の中間生成物を得た【仏国特許第1514280号】。

他の4-クロロ-5-置換キノリン類を、対応 する5-置換キノリンをN-オキシド体に変換し、 塩素化し、次いでHPLCで得られた4-クロロ および2-クロロ製性体の混合物を分離すること によって製造した。

5-フルオロおよび5-ブロモキノリン類は、 同様の操作法によって製造することができる[J.A.C.S、71巻、1785(1949)]。次いで、得られたブロモーキノリン類をリチウム化し、低温で

ーヒドロキシシンノリンが得られる。 通常の塩素 化を行えば、所望の中間生成物が得られる。

#### キナゾリン出発物質の製造法

キナソリン出発物質も市販されているか、または開示された方法によって製造することができる。例えば、キナソリン類は、市販されているアントラニル酸を出発物質として使用して製造することができる。1つの方法は、過剰のホルムアミドを使用して選流下に縮合することによって4ーヒドロキシキナソリンを組み立てることにより行う[エンディコット(M. Endicotl)ら、J. Am. Chem. Soc., 1946, 68, 1299]。あるいは、ヒドロキシキナソリンは、ジオキサン中、湿流下にGoldの試薬を使用して製造することができる[ガプトン(J. Gupton)、コルレイア(Correia, K)、ヘルテル(Hertel, G)のSynthetic Communications, 1984, 14, 1018]。さらに、4ーヒドロキシキナソリンを既述のようにハロゲン化する。

#### 実施例

以下の実施例は、既述の一般的方法によって実

# 特開平1-246263 (14)

際に製造した化合物に関するものである。各化合物に関して融点を記載している。実施例2、19、21、28、31、35、114および116に係る化合物に関する特徴的な製造法を、以下の表の後に記載している。

#### (以下余白)

## 第 1 表

#### 4 -(アリールオキシ)キノリン類

実施例 群号	化合物	融点 (℃)
1 *	7 - クロロー 4 ー[3 ー(トリフルオロ メチル)フェノキシ]キノリン	96~97
2*	7-クロロー4ー(4ーフルオロ フェノキシ)キノリン	9 4
-	7 - クロロー4-(4 - クロロ フェノキシ)キノリン	8 2
4	2ー[(7ークロロー4ーキノリニル) オキシ]ベンゾニトリル	122~123
5*	7-クロロー4ーフェノキシキノリン	41~16
6*	7-クロロー4~(4-フルオロ フェノキシ)キノリン・1 ーホキシド	164~165
7	7ークロロー4ー(3ークロロ フェノキシ)キノリン	99~101
8	4 ー(2-ブロモフェノキシ)-7 - クロロキノリン	71~73
9	7 -クロロー4 -(2,4 -ジフルオロ フェノキシ)キノリン	116~118

#### \*は、特許請求をしていない化合物

#### 第 1 表(統 6)

#### 4 -(アリールオキシ)キノリン類

#### 第 1 数(統き) 4-(アリールオキシ)キノリン類

	4 -(アリールオキシ)キノリン類			4 -(アリールオキシ)キノリン駅	
実施例 番号	化合物	融点 (*C)	実施例 番号	化合物	融点 (℃)
10	7 ークロロー 4 ー(2, 3, 5, 6 ー テトラフルオロフェノキシ)キノリン	121~123	19	7 - クロロー4 - (2 - クロロー4 - フルオロフェノキシ)キノリン・ 1 - オキシド	177~178
11	4 ー(4 ーフルオロフェノキシ)ー 6 ーメチルキノリン	62~63	20	5.7-ジクロロー4-(4-フルオロ	213~220
12	7ーフルオロー4ー(4ーフルオロ フェノキシ)キノリン	76~77	21	フェノキシ)キノリン 「7ークロロー4ー(4ーフロオロ	221~224
13	7-クロロー4-(3-ピリジニル オキシ)キノリン	105~107	. 22	フェノキシ)キノリン・塩酸塩 8-ブロモー4-(2-クロロ	68~71
14	7-20-4-(2-200	69~70		フェノキシ)キノリン	
15	フェノキシ)キノリン フークロロー4ー(1ーナフチル	73~76	23	7-クロロー4ー[2-( <u>i</u> ープロピル) フェノキシ]キノリン	tlí
16	オキシ)キノリン 7~クロロー4~(2.6~ジフルオロ	134~136	24	4 ー(4 ーフルオロフェノキシ)ー 5. 7 ージメチルキノリン	92~94
	フェノキシ)キノリン		25	7 - クロロー 4 - (ペンタフロオロ フェノキシ)キノリン	9 5
17	4ー(4ーフルオロフェノキシ)ー 6ーメトキシキノリン	100~103	26	4-(4-フルオロフェノキシ)-	dń
18	5.7ージクロロー4ー(4ーフルオロフェノキシ)キノリン・1ーオキシド	139~140	27	8ーメチルキノリン 7ークロロー4ー(3ークロロー4~	124~127
			21	フルオロフェノキシ)キノリン	124-121

#### 第 1 表(統を)

#### 邓 1 表 (統善)

#### 4 - (アリールオキシ)キノリン類

#### 4 -(アリールオキシ)キノリン類

実施例 番号	化合物	融点 (℃)	実施例 番号	化合物	<b>融点 (°C)</b>
28	5.7ージクロロー4ー(4ーフルオロ フェノキシ)キノリン	8 2	37	5. 7 ージクロロー4 ー(2ーニトロ フェノキシ)キノリン	84~86
29	7ークロロー4ー(4ーフェノキシ フェノキシ)キノリン	54~55	. 38	5, 7 - ジクロロー4ー[2ー(トリ フルオロメチル)フェノキシ]キノリン	86~89
30	7ークロロー4ー[4ー(ឬーブチル) フェノキシ]キノリン	144~145	. 39	5, 8 ージクロロー4 ー(2, 4 ー ジフルオロフェノキシ)キノリン	102~103
31	8 - クロロー 4 ー(2 - クロロ フェノキシ)キノリン	56~58	40	5,8ージクロロー4ー(4ーフルオロ フェノキシ)キノリン	114~115
32	8ークロロー4ー[2ー(トリフルオロ メチル)フェノキン]キノリン	64~66	41	6. 7 ージクロロー 4 ー[2ー(トリ フルオロメチル)フェノキシ]キノリン	146~148
33	4 ー(2ープロモフェノキシ)ー8ー クロロキノリン	70~72	42	4 ー(2 ークロロー4 ーフルオロ フェノキシ)ー8 ーニトロキノリン	126~128
34	8ークロロー4ー(2ーフルオロ フェノキシ)キノリン	60~62	. 43	8 -クロロー4 -(4 -フルオロ フェノキシ)-5 -メチルキノリン	105~106
35	8ークロロー4ー(2ークロロー4ー フルオロフェノキシ)キノリン	99~101	44	7ーエトキシー4ー(4ーフルオロ フェノキシ)キノリン	93~95
38	5. 7 ージクロロー 4 ー(2. 4 ー ジフルオロフェノキシ)キノリン	110~111	45	6ーエトキシー4ー(4ーフルオロ フェノキシ)キノリン	99~102

#### 第 1 表(続き)

# 第 1 娄 (統 多)

4 -(アリールオキシ)キノリン類			4 -(アリールオキシ)キノリン類			
实施例 番号	化合物	融点(℃)	実施例 番号	化合物	融点 (°C)	
46	7-クロロー4ー[4ー( <u>i</u> ープロピル) フェノキシ]キノリン	52~55	<b>55</b>	7 -クロロー 4 -(2 -メトキシ フェノキシ)キノリン	81~83	
47	6ープロモー8ークロロー4ー(4ー フルオロフェノキシ)キノリン	136~138	56	7ークロロー4ー(2ーメチル フェノキン)キノリン	48~50	
48	6ープロモー8ークロロー4ー(2ー クロロー4ーフルオロフェノキシ)	130~132	57	7ークロロー4ー(3ーニトロ フェノキシ)キノリン	149~151	
. 49	キノリン 8-クロロー4ー[4ー( <u>i</u> ープロピル)	101~103	58	7ークロロー4ー(2ーニトロ フェノキシ)キノリン	113~115	
50	フェノキシ]キノリン 7-エチルー4-(4-フルオロ	油	59	7-クロロー4ー(4ーニトロ フェノキシ)キノリン	157~159	
51	フェノキシ)キノリン 7-クロロー4ー(3-フルオロ	71~73	60	7ークロロー4ー[2−(トリフルオロ メチル)フェノキシ]キノリン	59~61	
52	フェノキシ)キノリン 7-クロロー4 -(2-フルオロ	7 2~7 3	61	7 - クロロー 4 - { 4 - (トリフルオロ メチル)フェノキシ]キノリン	81~82	
53	フェノキシ)キノリン 7-クロロー4 ー(4 ーメチル	78~80	62	4 -(2 - ブロモー 4 - フルオロ フェノキシ) - 7 - クロロキノリン	100~102	
54	フェノキシ)キノリン 7-クロロー4ー(4ーメトキシ	88~90	63	8 -クロロ-4 -(2. 4 -ジクロロ フェノキシ)キノリン	165~167	
	フェノキシ)キノリン					

#### 第 1 表(続き)

# 4 - (アリールオキシ)キノリン類

#### 第 1 表 (統 き)

# 4 -(アリールオキシ)キノリン類

实施例 番号	化合物	融点(℃)	実施例 番号	化合物	独点 (℃)
64	8-クロロー4-(2-シアノ フェノキシ)キノリン	119~121	74	4 - [(1, 1' - ピフェニル) - 2 - イルオキシ] - 7 - クロロキノリン	àti
65	8 - クロロー 4 -(2, 6 -ジクロロー 4 - フルオロフェノキシ)キノリン	161~162	75	7 - クロロー 4 ー(2 - クロロー 4 - フルオロフェノキシ)キノリン	86~89
66	7ーニトロー4ー(2ートリフルオロ メチルフェノキシ)キノリン	110~111	76	7-クロロー4-(2-ヨード フェノキシ)キノリン	68~70
67	8-クロロー4-(2-ヨード フェノキシ)キノリン	Ali ·	77	6ークロロー4ー(4ーフルオロ フェノキシ)キノリン	98~100
68	7ークロロー4−(2.6−ジブロモー 4−フルオロフェノキシ)	128~130	78	8 – フルオロー 4 – (4 – フルオロ フェノキシ)キノリン	85~87
69 70	$4 - (4 - 7\nu + 07x / + \nu) + 7 / 9 / 7 - 7 - 9 / 9 / 9 / 9 / 9 / 9 / 9 / 9 / 9 / 9$	68~69 πh	79	4 ー(4 ーフルオロフェノキシ) ー 5. 7 ージメトキシキノリン	87~89
	フェノキシ]キノリン		80	4 ー(4 ーフルオロフェノキシ)ー	176~178
71	7-クロロー4-[2-(ヒ಼ープチル) フェノキシ]キノリン	90~92	81	6 - ニトロキノリン 4 - (2 - クロロフェノキシ) -	115~117
72	4 -[(7 -クロロー4 -キノリニル) オキシ]フェノール	211~213	82	8 ーニトロキノリン 4 ー(4 ーフルオロフェノキシ)ー	132~134
73	2-[(7-クロロー4-キノリニル) オキン]フェノール	209~211		5ーニトロキノリン	

#### 第 1 表(統き)

# 4 -(アリールオキシ)キノリン類

#### 第 1 段(統 き)

#### 4-(アリールオキシ)キノリン類

実施例 番号	化合物	<b>融点</b> (°C)	実施例 番号	化合物	融点 (℃)
83	7 -クロロー(4 - フルオロー2 - ニトロフェノキシ)キノリン	148~151	92	5,6ージクロロー4ー(4ーフルオロ フェノキシ)キノリン	114~116
84	5ーフルオロー4ー(4ーフルオロ フェノキシ)キノリン	91~93	93	4 -(4 -フルオロフェノキシ) - 6 - メトキシー8 - ニトロキノリン	139~141
85	7ープロモー4ー(4ーフルオロ フェノキシ)キノリン	87~89	94	5. 7 ージクロロー 4 ー(2 ーフルオロ フェノキシ)キノリン	99~101
86	7 ークロロー6ーフルオロー4ー (4 ーフルオロフェノキシ)キノリン	143~145	95	5.7 - ジクロロー 4 - (2 - クロロフェノキシ)キノリン	78~79
87	5 - クロロー 4 - (4 - フルオロ フェノキシ) - 6 - メチルキノリン	110~112	96	5.7 - ジクロロー 4 ー(2 ーシアノ フェノキシ)キノリン	88~90
88	5ークロロー6ーフルオロー4ー (4ーフルオロフェノキシ)キノリン	117~118	97	5.7 - ジクロロー 4 -(2 - クロロー 4 - フルオロフェノキシ)キノリン	83~85
89	5ープロモー4ー(4ーフルオロ フェノキシ)キノリン	72~74	98	8 -クロロー4-(2. 4 -ジフルオロ フェノキシ)キノリン	105~107
90	7 ープロモー4ー(2.4 ージフルオロ フェノキシ)キノリン	110~112	99	7.8ージクロロー4ー(2ークロロ フェノキシ)キノリン	120~121
91	6 - クロロー 4 - (4 - フルオロ フェノキシ) - 8 - キノリノール	117~120	100	8-クロロー4ー(3-クロロー2ー ニトロフェノキシ)キノリン	86~88

#### 第 1 皮(統 き)

#### 4-(アリールオキシ)キノリン類

# 

#### 4-(アリールオキシ)キノリン類

実施例 番号	化合物	融点(℃)	实施例 而号	化合物	融点(℃)
101	4 - (2 - プロモー 4 - フルオロ フェノキシ) - 8 - クロロキノリン	106~107	110	8 -クロローリー(リーメトキンフェノキシ)キノリン	. 11.9~121
102	8-クロロー4ー(3-クロロ フェノキシ)キノリン	82~84	Ш	5ークロロー4ー(4ーフルオロ フェノキシ)キノリン	62~64
103	7ークロロー4ー{4ー{(トリフルオロ メチル)チオ]フェノキシ  キノリン	90~91	112	5. 7 - ジクロロー 6 - フルオロー 4 - (4 - フルオロフェノキシ)キノリン	167~169
104	8 - クロロー 4 - {4 - [(トリフルオロ メチル)チオ]フェノキシ  キノリン	112~114			(以下余白)
105	4 ー(4 ーフルオロフェノキシ) ー7 ー (トリフルオロメトキシ)キノリン	87~88			
106	4 - (3 - クロロー 4 - フルオロ フェノキシ) - 8 - クロロキノリン	88~90			• •
107	8ークロロー4ー(2ーメチル フェノキシ)キノリン	85~87			
108	8-クロロー4ー(2,6-ジクロロ フェノキシ)キノリン	156~159		·	
109	8-クロロー4-(2-メトキシ フェノキシ)キノリン	120~122			

#### 第 2 表

#### 第 3 表(統 き)

4-(ベンジル)キノリン類			N ーフェニルー 4 ーキノリンアミン類		
実施例 番号	化合物	触点 (℃)	実施例 寄号	化合物	融点 (*C)
113	7 ークロロー4 ー[(4 ーフルオロ フェニル)メチル]キノリン	100~102	119#	7 − クロローNー(2 − フルオロ フェニル) − 4 − キノリンアミン	178~179
114	7 - クロローα - (4 - フルオロフェニル) - 4 - キノリンアセトニトリ	118~120	120#	7 −クロローN −(2, 3, 4 −トリ フルオロフェニル) −4 −キノリン アミン	214~216
	フェニル)メチル]キノリン	30 .0.	121#	2ー[(7ークロロー4ーキノリニル) アミノ]ー6ーフルオロベンゾニトリル	208~210
	郑 3 数			8-フルオローNー(2-フルオロ フェニル)ー4ーキノリンアミン	158~159
爽範例 番号	N-フェニルー4ーキノリンアミ 化合物	<u>少類</u> 触点(℃)	123#	7 - クロローN - (3,5 - ジフルオロ フェニル) - イーキノリンアミン・ 一水和物	194~197
116#	7 - クロローNー(4 - フルオロ フェニル) - 4 - キノリンアミン	214~216	124#	7 − クロロ − N − (4 − フルオロ フェニル) − N − メ チルー 4 −	83~85
117#	7ークロローN-(3ーフルオロ フェニル)-4-キノリンアミン	203~208	125‡	キノリンアミン 8-クロローN-(2-クロロ	147~149
118#	7 − クロローN − (ペンクフルオロ フェニル) − 4 − キノリンアミン	205~207	*13	フェニル)ーイーキノリンアミン、特許請求をしていない化合物	
*11	、特許請求をしていない化合物				

# 特開平1-246263 (18)

#### 第 4 表

### 4-アリールオキシシンノリン類

#### 亦 6 表

#### 付加的な化合物

実施例 番号	化合物	融点 (℃)	実施例 番号	化合物	融点(℃)
126	7 ークロロー4 ー(4 ーフルオロ フェノキシ)シンノリン	144~145	132*	6 - フルオロー 2 - メチルー 4 - [2 - ニトロー 4 - (トリフルオロメチル) フェノキシ]キノリン	140
	第 5 表		133*	7 ークロロー4 ー(4 ークロロー3.5 ー ジメチルフェノキシ)キノリン	102
实施例 番号	<u>4 ー(フェノキシ)キナゾリン</u> 化合物	<u>0</u> 触点(℃)	134*	7 ークロロー4ー(4ークロロー3ー メチルフェノキシ)キノリン	8 5
127	4 -(2 -クロロフェノキシ) - キナゾリン	106~108	135#	5ークロローイー[2,6ージニトロー イー(トリフルオロメチル)フェノキシ]ー 2,8ージメチルキノリン	189
128	4 -(2, 4 -ジクロロフェノキシ) - キナゾリン	122.5~124	126*	8 ークロロー 2 ーメチルー 4 ー{ 2 ー ニトロー 4 ー(トリフルオロメチル)	184
129	8ーフルオロー4 -(4 - フルオロ フェノキシ)キナゾリン	138~140	137	フェノキシ]キノリン 7-クロロー4~(3-メチルフェノキシ)	77~79
130	7ークロロー4ー(4ーフルオロ フェノキシ)キナゾリン	121~122	138	キノリン 4 -{(7-クロロー4ーキノリニル)	142~144
131	4ー[3ー( <u>t</u> ープチル)フェノキシ] キナソリン	àta	139	オキシ]ベンゾニトリル 3ー[(7ークロロー4ーキノリニル)	133~134
				オキシ]ベンゾニトリル	

## 第 6 表(続き) 付加的な化合物

# 第 6 数(続き)

\*は、特許請求をしていない化合物

#### 付加的な化合物

	11 // 67 12 15 67 17			11 /10 11 12 11 11	
実施例 番号	化合物	融点(°C)	実施例 お号	化合物	融点 (℃)
140	4 ~(4 ~ブロモフェノキシ)~7 ~ クロロキノリン	82~84	149	8 - クロロー 4 - (4 - フルオロー 2 - メチルフェノキシ)キノリン	103~105
141	7 - クロロー4 - (4 - 8 - ド フェノキシ)キノリン	110~113	150	7 ークロロー4 ー(2ーメチルー4 ー フルオロフェノキシ)キノリン	98~100
142	4 ー(3 ープロモフェノキシ)ー7 ー クロロキノリン	89~91	<b>151</b> .	8ークロロー4ー(4ークロロー2ー フルオロフェノキシ)キノリン	142~144
148#	7 - クロローN-フェニルー4- キノリンアミン	202~204	152	7-クロロー4-14-[2-(4- ヒドロキシフェニル)エチル}	204~206
144*	Nーフェニルー4ーキノリンアミン	205~206		フェノキシ キノリン	
145	7 ークロロー4 ー(4 ーフルオロ フェノキシ)ー6 ーメトキシキノリン	123~125	153	3-クロロー4ー(4ーフルオロ フェノキシ)キノリン	6 5
146	7 ークロロー4ー(2ーメチルー3ー ピラゾリルオキシ)キノリン	181~183	154	6ークロロー4ー(4ーフルオロ フェノキシ)ー2ーメチルキノリン	188~190
147	8-クロロー4-(2,4-ジクロロー 6-フルオロフェノキシ)キノリン	90~92	155	4 ー(2 ークロロフェノキシ)ー6 ー フルオロー 2 ーメチルキノリン	94~96
148	8-クロロー4-(2-エトキシ フェノキシ)キノリン	76~78	156	4-(2,6-ジブロモ-4-ニトロフェノキシ)-8-クロロキノリン	232~233
*11、	特許請求をしていない化合物		157	4-(4-プロモー2-フルオロ フェノキシ)ー8-クロロキノリン	122~125

	第 6 表(続き)			明 6 役 (数 8)	
	付加的な化合物			付加的な化合物	
実施例 番号	化合物	触点 (℃)	実施例 都等	化合物	融点 (℃)
158	8 - クロロー4 -(2, 4 -ジブロモ フェノキシ)キノリン	115~116	167	8-クロロー4-(2-ニトロフェノキシ)キノリン	142~144
159	8-クロロー4-(4-フルオロー2- ニトロフェノキシ)キノリン	133~135	168	4-[(4-フルオロフェニル)テオ] キノリン	92~94
160	8 - クロロー 4 - (2, 4, 6 - トリ クロロフェノキシ)キノリン	153~155	169		120~121
161	7 ークロロー 4 ー[(ペンタフルオロ フェニル)チオ]キノリン	1 3 0 (7172)	170	•	120~121
162	[4-[(7-クロロー4ーキノリニル) オキシ]フェニル] (4ーフルオロ フェニル)メタノン	89~91	171		122~123
163	7ークロロー4ー(2ーピリジニル	170~171	172	4-(3-メトキシフェノキシ)キノリン	46~48
164	オキシ)キノリン 4-{1-(4-((7-)クロロー4- キノリニル)オキシ]フェニル)-	224-226	173	<ul><li>4 - (3 - メチルフェノキシ)キノリン 1 - (4 - フルオロフェノキシ) - 8,9 - ジヒドロー7 H - シクロペンタ[F]キノリ:</li></ul>	和 53~54 ´
	2.2.2-トリフルオロー1- (トリフルオロメチル)エチル]フェノール		175	4 ー(4 ーフルオロフェノキシ)ー7, 8 ー ジヒドロー6Hーシクロペンタ[G]キノリ:	78~79
165	7 ークロロー4 ー[(4 ーフルオロ フェニル)チオ}キノリン	140~141	176 .	4 - (4 - フルオロフェノキシ) - 7 - [(トリフルオロメチル)チオ]キノリン	78~80
166	7ークロロー4ー(4ーフルオロ	141~142			

	第 6 丧(梳き)			第 6 表(続き)	
	付加的な化合物			付加的な化合物	
実施例 番号	化合物	融点 (℃)	実施例 番号	化合物	融点(℃)
177*	4 ーフェノキシー6 ーニトロキノリン	N/A	188	4 ー(4 ーフルオロフェノキシ)ー5 ー	108~110
178	5.7ージクロロー4ー(4ーフルオロフェノキシ)ー6~メチルキノリン	110~112		メトキシー7ートリフルオロメチル キノリン	
179	4-(4-フルオロフェノキシ)-7- (メチルチオ)キノリン	87~89	187\$	4 ー(2 ープロモフェニルアミノ)ー8ー クロロキノリン	147~149
180	7-クロロー4ー(2,4ージニトロフェノキシ)キノリン	181~183	188	7-クロロー4-[2-(メチルチオ) フェノキシ]キノリン	107~108
181	4-(4-フルオロフェノキシ)-6- フルオロー2-メチルキノリン	126~128	189	7-クロロー4-(4-エトキシ フェノキシ)キノリン	113~115
182	8-クロロー4-(2,6-ジブロモー 4-フルオロフェノキシ)キノリン	195~197	190	8 - クロロー 4 - (4 - エトキシ フェノキシ)キノリン	94~96
183	5 - クロロー 2, 8 - ジメチルー 4 - (4 - フルオロフェノキシ)キノリン	75~76	191	5.7ージクロロー4ーフェノキシ キノリン	97~99
184	8-クロロー4-(3-メチル フェノキシ)キノリン	46~48	192	8-クロロー4ー[(2-クロロ フェニル)チオ]キノリン	112~114
185	4-(2-クロロー4-フルオロ フェノキシ)キナゾリン	158~160	193	7 ークロロー4ー(3 ーメトキン フェノキシ)キノリン	69~70
*12	、特許請求をしていない化合物		194	8 - クロロー 4 - (4 - ヨード フェノキシ)キノリン	114~116
			*13	、特許請求をしていない化合物	

茅	6	_炎_	(統	<b>a</b> )	
付	tn s	りな	化	合	137

# 須 6 表(統善)

## 付加的な化合物

实施例 番号	化合物	触点 (℃)	実施例 番号	化合物	融点(℃)
195	4 ー(4 ーフルオロフェノキシ)ー7~ ニトロキノリン	159~161	204	3 -[(7 -クロロー4 -キノリニル) オキシ]フェノール	150~154
196	8-クロロー4ー(4-クロロー2ー メチルフェノキシ)キノリン	143~145	205	7ークロロー4ー(2ーフェノキシ フェノキシ)キノリン	84~86
197	4 ー(4 ークロロー3, 5 ージメチル フェノキシ) – 8 ークロロキノリン	128~129	206	4 ー(4 ーフルオロフェノキシ)ー8ー (トリフルオロメチル)キノリン	101~102
198	4 - (4 - ク.ロロー 2 - ニトロ フェノキシ) - 8 - クロロキノリン	149~150	207	6, 8 – ジフルオロー4 – (4 – フルオロ フェノキシ)キノリン	118~119
199	7 — クロロー 4 ー(3 ーピリダジニル オキシ)キノリン	158~160	208	7 - クロロー 4 ー( 1, 3 ーベンゾジ オキソランー 5 ーイルオキシ)キノリン	85~87
200	8 -クロロ-4 -(2 -エチル フェノキシ)キノリン	油	209	8 - クロロー 4 - (2 - クロロ フェノキシ)キナゾリン	127~129
201	7-クロロー4ー[(4-クロロー1ー ナフタレニル)オキシ]キノリン	120~122	210	8 - クロロー 4 ー( 2 - クロロー 4 - フルオロフェノキシ)キナゾリン	172~173
202	8 ークロロー 4 ー(4 ーフルオロ フェノキシ)シンノリン	160~163	211	4(1,3 - ペンプジオキソラン- 5 イルオキシ] 8 クロロキノリン	120~122
203	4 - [(1, 1' - ピフェニル) - 4 - イルオキシ] - 7 - クロロキノリン	139~141	212	8 - クロロー 4 ー[ 2 ー(メチルテオ) フェノキシ]キノリン	67~69

第	6	4	R.	(抗	ŧ)	_
1.1	tra	M2	ŧ:	14	4	11/m

# 第 6 表 (統 き)

#### 付加的な化合物

	付加的な化合物	•		付加的な化合物	
実施例 番号	化合物	融点(°C)	实施例 番号	化合物	融点(°C)
213	8ークロロー4ー(4ーメチル フェノキシ)キノリン	97~98	22 i	8-クロロー4ー(2,5ージクロロ フェノキシ)キノリン	70~73
- 214#	8 -クロローN-(2-クロロー4- フルオロフェニル)-4~キノリン	163~165	222	8 - クロロー 4 - (2, 6 - ジメチル フェノキシ)キノリン	125~127V
215	アミン 8-クロロー4-(2,3-ジメチル	118~120	223	8 - クロロー 4 - (3, 5 - ジメチル フェノキシ)キノリン	85~87
	フェノキシ)キノリン		224	8-100-4-(2-100-6-	154~156
216	8-クロロー4 ー(3.4 ージメチル フェノキシ)キノリン	88~90	225	メチルフェノキシ)キノリン 8-クロロー4-(2.5-ジメチル	51~53
21.7	4ー(2ープロモフェノキシ)ー8ー クロロキナゾリン	115~116	. 226	フェノキシ)キノリン 8-クロロー4-[2-クロロー5-	120~122
218	8 - クロロー 4 - (2 - メチル フェノキシ)キナゾリン	100~102		(トリフルオロメチル)フェノキシ] キノリン	
213	7 ークロローもー[1ー(トリフルオロ メトキシ)フェノキシ]キノリン	79~80	227	4 -(2 -クロロ-4 -ニトロ フェノキシ) - 8 -クロロキノリン	179~181
220	8 -クロロー4 -[4 -(トリフルオロ メトキシ)フェノキシ]キノリン	131~133	228	8 - クロローα - (2 - クロロ フェニル) - 4 - キノリンアセトニトリル	135~137
料土	、特許請求をしていない化合物		229	6,8ージクロロー4ー(4ーフルオロ フェノキシ)キノリン	136~138

# 第 6 表(続き)付加的な化合物

# 邓 6 表(統 ē)

#### 付加的な化合物

实施例 番号	化合物	触点(℃)	实施例 番号	化合物	触点 (℃)
230*	4ーフェノキシキノリン	加	239	8-900-4-[[1-(3-900	148~150
231	6.8-ジクロロー4-(2-クロロ フェノキシ)キノリン	98~100		フェニル)ー1 Hーテトラゾールー5ー イル]オキン  キノリン	•
232	4-(4-フルオロフェノキシ)-8-	128~130	240	8 -クロロー4 -(4 -エチル フェノキシ)キノリン	70~72
233	ニトロキノリン 4 ー(2 ーシアノフェノキシ)ー	163~165	241	4 -[(1,1' -ピフェニル)-2 - イルオキシ]キナソリン	N/A
234	5.6.7-トリクロロキノリン 5.6.7-トリクロロー4-(2-	182~184	242	7-クロロー4-(2,6-ジメチル フェノキシ)キノリン	54~56
	クロロー4 ーフルオロフェノキシ) キノリン	·	243	7ークロロー4ーピラゾール(オキシ) キノリン	190~192
235	4 -(2, 4 -ジブロモフェノキシ)- 7 -クロロキノリン	134~136	244	8ーフルオロー4ー(2ーフェニル フェノキシ)キノリン	N/A
236	5, 6, 7 ートリクロロー 4 ー(4 ー フルオロフェノキシ)キノリン	161~163	245	4 -(2-クロロー4,6-ジフルオロ フェノキシ)-8-クロロキノリン	99~101
237	4 ー(4 ープロモー2ーフルオロ フェノキシ)ー7ークロロキノリン	129~131	246	7-クロロー4-(4-フルオロ フェノキシ)ー6-メチルキノリン	121~123
238	7 - クロロー4 - [トリシクロ (3. 3. 1. 1 - (3. 7)) - デカー 2 - イルオキシ]キノリン	136~138	247	6,7ージクロロー4ー(4ーフルオロ フェノキシ)キノリン	134~136

# 第 6 表(統善) 付加的な化合物

# 第 6 表(統 き) 付加的な化合物

	17 7/4 57 15 15 17				
灾能例 番号	化合物	融点 (℃)	灾脑例 番号	化合物	融点 (℃)
248	7, 8 – ジクロロー 4 – (4 – フルオロ フェノキシ)キノリン	144~145	258	3ープロモー7ークロロー4ー (2,4ージフルオロフェノキシ)	113~114
249	2ー{(7.8ージクロロー4ー キノリニル)オキシ]ペンゾニトリル	153~154	259	キノリン 3-プロモー7-クロロー4-	96.5~98
250	2ークロローリー(リーフルオロ フェノキシ)キノリン	142~144	260	(4-フルオロフェノキシ)キノリン 3-プロモー4-(2-クロロー4-	140~141
251	7,8ージクロロー4ー(2,4ー ジフルオロフェノキシ)キノリン	153~154		フルオロフェノキシ)ー7ー クロロキノリン	
252	7.8ージクロロー4ー(2ーフルオロ フェノキシ)キノリン	143~145	261	3 - ブロモー4 - (2 - クロロ フェノキシ) - 7 - クロロキノリン	146~148
253* 254	2-メチルーイーフェノキシキノリン 8-クロロー4-「(1-メチルシクロ	71~72 82~83	262	3 - ブロモー4 - (2 - ブロモー4 - フルオロフェノキシ) - 7 - クロロキノリン	152~154
255	ペンチル)オキシ]キノリン	N/A	263	7 - クロロー4 - (メチルスルホニル) キノリン	164~166
256	(4-フルオロフェノキシ)キノリン 4-[(5,7-ジクロロー4-	161~163	264	8-クロロー4-(メチルスルホニル) キノリン	98~100
257	キノリニル)オキシ]ベンゾニトリル 7-クロロー4ー(メチルチオ)	102~104	285	3ープロモー7ークロロー4ー (メチルスルホニル)キノリン	140~142
	キノリン			•	

\*は、特許請求をしていない化合物

選択した実施例についての製造法に係る以下の 詳細な説明は、他の実施例に係る化合物を製造す る上で使用される手法の代表である。

#### 実施例2および21

7-クロロー4ー(4-フルオロフェノキシ) キノリンおよび7-クロロー4ー(4-フルオロフェノキシ)

4,7ージクロロキノリン7.928(0.04 モル)、4ーフルオロフェノール4.488(0.04 モル)およびキシレン24 N を含有したスラリーを撹拌し、退流温度まで加熱した。得られ

#### 実施例19

 $\frac{7-9-9-4-(2-9-9-4-7)}{7-2+2}$ 

4-(2-クロロー4-フルオロフェノキシ)
-7-クロロキノリン5.0g(16.22mmol)、80%3-クロロベルオキシ安息香酸4.20g
(19.47mmol) およびCH.Cl.50xlの混合物を0℃で6時間撹拌した。減圧にしてCH.
Cl.を除去し、得られた残渣を酢酸エチルに溶解し、塩基で洗浄した。減圧下に溶媒を得られた有機層から除去した後、白色固体を生成させた。これを酢酸エチルから再結晶した:収置3.04g
(58%)、融点177-178℃。

#### 元素分析值

理論値:C,55.58;H,2.49;N,4.32

た清んだオレンジ色の溶液を144℃で17時間 週流させ、この時点に4-フルオロフェノール0. 90g(0.008モル)を追加し、還流を続け た。この混合物を濃縮して褐色の固体とし、これ をCH.CH.(50 ml) および1N NaOH(5 0 ml) の混液に溶解した。得られた有機層を1 N NaOH50 ml で4回洗浄し、次いでNa.S O.で乾燥し、濃縮して褐色の油(9.8g)を得、次いでこれを結晶化した。得られた生成物、7-クロロー4ー(4-フルオロフェノキシ)キノリンをヘキサンから再結晶し、白色の結晶性固形物 を得た:収量8.01g(73.2%)、触点91 -92℃。

反応混合物を18時間遠流させた後、その混合物を室温にまで冷却し、無水HC&を1.5時間かけて加える以外は、同様の操作法によって、対応するアミン塩酸塩を製造した。次いで、得られた混合物を0℃に冷却し、2時間0℃を維持した。次いで、この混合物を濾過し、得られた生成物を減圧下に40℃で乾燥した。濾液を室温で48時

実測値: C, 55.67; H, 2.46; N, 4, 43 実施例28

5,7-ジクロロー4-(4-フルオロフェノ キシ) キノリン

4.5.7ートリクロロキノリン29.11gおよび4ーフルオロフェノール16.84gの混合物を160℃に加熱した。約40分経過した後、融解した溶液が固化した。得られた固形物を酢酸エチルおよび2N NaOHに溶解した。得られた有機層を堪差で洗浄して過剰のフェノールを除去した後、乾燥した。減圧下に溶媒を除去し、得られた残渣をヘブタンから再結晶することによって精製し、標題生成物29.49gを得た:敵点105-106℃。

#### 元素分析值

8 - 9 - 4 - (2 - 9 - 2 - 2 + 2) +

112

4.8-ジクロロキノリン2.08および2ークロフェノール2.68の混合物を160℃に加熱し、撹拌した。この反応の進行をTLCによってモニターした。4.8-ジクロロキノリンがすべて無くなったら、反応混合物を酢酸エチルで希钦し、塩基で洗浄して過剰のフェノールの殆どを除去した。洗浄後に残ったフェノールを除去するため、得られた生成物をHPLCで精製した。生成物を含有するフラクションをまとめ、減圧下に熔媒を除去した。得られた油状生成物を結晶化した:収量1.36g(46%)、融点56-58℃。

#### 元素分析值

理論值:C,62.09;H,3.13;N,4.83 実訓値:C,62.14;H,3.11;N,5.04

実施例35

# 8-10-4- (2-10-4-7ルオロ フェノキン) キノリン

4,8-ジクロロキノリン2.0gおよび2-クロロ-4-フルオロフェノール2.96gの混合

物を再度Oでに冷却し、固体のジクロロキノリン73.28(370mmol)を増加量として加え、次いで得られた混合物を環境温度で一晩撹拌した。NH・CQでクエンチングし、後処理することで 抵製の二置換アセトニトリルを得、これを、無水 HCQで飽和させたNープクノール500mlに 溶解した。得られた酸性溶液を運流下に18時間 加熱した。落留して溶媒の大部分を除去し、得られた残渣を溶媒で希釈し、10%NaOHで洗浄した。有機層を乾燥し、減圧下に溶媒を除去した。HPLCによって精製し、標題化合物67gを得た(収率:67%)。

#### <u> 実施例 1 1 6</u>

## <u> 7 - クロローN-(4-フルオロフェニル)-</u> 4-キノリンア<u>ミン</u>

4.7-ジクロロキノリン2.08に4-フルオロアニリン2.248を入れ、得られた混合物を 批拌しながら160℃に加熱した。この温度で数 分経過後、混合物は発煙し、酸解物が固化した。 沿られた固形物の冷却を許容し、次いで酢酸エチ 物を160℃に加熱し、撹拌した。この反応の進行をTLCによってモニターした。4.8-ジクロロキノリンがすべて無くなったら、生成物を塩粧で洗浄してフェノールを除去し、次いでHPLCによって精製した。これにより、褐色の固形物を得、これをヘブタン中で再結晶し、黄色の結晶として標題化合物1.54gを得た:収率49%、
融点99-101℃。

#### 元素分折值

メチル} キノリン

理論值: C.58.47; H.2.62; N.4.55 実測値: C.58.39; H.2.85; N.4.49 実施例114

# 

4-フルオロフェニルアセトニトリル1008 (740amoi) のペンゼン200al 溶液を、冷却したナトリウム・アミド40g (945amoi) のペンゼン600al スラリー (0℃) に加えた。 この添加が終了した後、得られた溶液を環境温度 にまで暖め、1.5時間世津した。この反応混合

#### 元素分析值

理論値:C,66.07;H,3.70;N,10.27 実測値:C,66.34;H,3.83;N,10.56 有用性

式(!)で示される化合物が、関類、特に植物 病原体を防除することが見いだされている。植物 菌類疾患を処置するのに使用する場合は、本化合 物を、疾患を阻害し、かつ植物学的に許容できる 量で植物に適用する。ここに、本明細書で使用す る「疾患を阻害し、かつ植物学的に許容できる量 なる用語は、防除することが望ましい植物疾患因 子を殺し、あるいは阻害する本発明の化合物の量 であるが、他方植物に対しては有意な群性を示さ ない既を意味する。この量は、一般に、約1~1 ○○○○ ppmであり、10~500 ppmが好ましい。 必要となる正確な化合物濃度は、筋除すべき歯類 疾患、使用する製剤のクイプ、適用方法、個々の 植物種、気候状態などによって種々変動するもの である。本発明の化合物は、貯蔵教実および他の 非一植物生息地を歯類感染から保護するのにも使 用することができる。

#### 温室試験

本発明の化合物に係る殺真菌性の効能を調査するために、研究所内で以下の実験を行った。

#### **試験** [

植物疾患を惹起する種々の異なる生物に対する 本発明化合物の効能を評価するため、本スクリーン実験を行った。

本発明化合物 5 0 mg を溶媒 1.25 mg に溶解し、被検化合物を適用するための製剤を調製した。この溶媒は、「トウィーン20(T ween 20)」(ポリオキシエチレン(20)ソルピタンモノラウリン酸塩界面活性剤)50 mg をアセトン475 mg およびエタノール475 mg と混合することによっ

て調製した。この溶媒/化合物の溶液を脱イオン水125ml で希釈した。得られた製剤は、被検化学物質を400ppm 含有していた。この溶媒-界面活性剤混合物で連続希釈して低濃度の製剤を得た。

製剤化した被検化合物を葉面スプレーによって 散布した。使用した植物病原体およびそれに対応 する植物は、下記に記載のものである。

(以下汆白)

	以下の表中の表示	宿主
Erysiphe graminis tritici [ウドンコ病(powdery milden	POWD )} MDEW	コムギ
Pyricularia oryzae [イモチ病(rice blast)]	R I C E B L A S	イネ
Puccinia recondita tritici [赤サビ病(leaf rust)]	LEAF RUST	コムギ
Botrytis cinerea [灰色カヒ病(gray mold)]	G R A Y M O L D	ブドゥ液果
Pseudoperonospora cubensis [ベト病(downy mildew)]	DOWN MDEW	カポチャ
Cercospora belicola [斑点病(leaf spot)]	L E A F S P O T	テンサイ
Venturia inaequalis [リンゴ赤カピ匑(apple scat	APPL b)] SCAB	リンゴ苗木
Septoria tritici [築汚斑病(leaf blotch)]	L E A F B L O T	コムギ

製剤化した本方法に係る化合物を、宿主植物のすべての葉(または切断液果)の表面に、流出するまでスプレーした。各宿主植物の1つの鉢植えを換気フード中の一段高くした回転台座の上に置いた。被検溶液をすべての葉の表面にスプレーし

た。すべての処置物を乾燥させ、植物に適正な病 原体を2-4時間接種した。

被検化合物の疾患防除能力を以下の基準で評価 した:

#### 0 =種生物に対して試験せず

- = 400ppmで0-19%の防除率
- + = 400ppmで20-89%の防除率
- ++ = 400ppaで90-100%の防除率
- +++ = 100ppaで90-100%の防除率 得られた結果を以下の第7表に示す。

(以下杂白)

			M .	7							5	7	喪(お	(考 5			
化合物名			2						化合物名								
(與施例 皆号)	HOEW	RICE BLAS	LEAF RUST	GRAY HOLD	DOWN		APPL SCAB	LEAF BLOT	(実施例 番号)	POWD	RICE BLAS	LRAF RUST	GRAY HOLD	DOWN	LEAF SPOT	APPL SCAB	LEAF BLOT
1	+	-	-	-	•	•	-	+	38	++	+	-	•	•	0	0	0
2	+++	-	-	-	÷	0	-	+	39 40	+++	*	-	:		_	-	:
4	+++	•	-	-	-	-	-	•	41	++	<b>-</b>	-	-	•	0	0	0
5	++	<u>.</u>	•	-	<del>-</del>	**		÷	42 43	-	-	-	+	<u>.</u>	0	0	0
7	++	-	-	-	•	•	•	:	44	+	+	•	- '	-	Ó	0	0
8 9 .	+++	-	-	_	+	+		-	45 46	<b>+</b>	-	-	-	-	0	0	0
10	*	-	*	-	<u>+</u>	+	1	<b>†</b>	47	•	-	-	-	+	0.	0	0
11 12	+ -+	-	++	-	<b>+</b> +	-	•	-	48 49	<del>**</del>	-	:	+	-	0	ā	ă
13	<b>†</b>	-	<del>++</del>	<u>-</u>	+	<u> </u>	*	-	50	++	-	**	-	<del>++</del>	0	0	0
· 14	+++	÷	-	-	++	+	•	-	51 52	++	•	:	:	-	+	-	÷
16	++	-	- ++	-	+	-	•	-	53	+	-	•	•	:	0	0	0
17 18	+++	+	-	_	-	+	•	•	54 55	++	-	÷		++	-	+	-
19 20	++	-	-	-	· ++	•	ō	o	56	<b>+</b>		-	-	+	-	-	:
21	+++	-	-		-	0	Ō	0	57 58	++	-	-	-	-	-	•	+
22 23	+++	<b>↔</b>	•	++	++	0	0	0	59 60	**	+	-	-	- +	-	-	-
24	+++	++	++	-	-	٥	0	0	61	+	-	-	-	•	0	0	0
25 26	+	-	+	-	- +	:	-	-	62 63	. +	<u>+</u>	+	-	-	0	0	0 0
27	+	-	-	• .	-	0	0	0	64	+	+	• •	-	+	ò	0	0
28 29	<del>+++</del>	- +	-	-	Ŧ	-	-	-	65 66	<i>+</i>	•	-	•	<u>.</u>	0	0	ŏ
30	+	++	+	•	-	0	0	<u>.</u>	67	++	++	+	**	+*	0	0	0
31 32	+	*	-	-	-	-	-	+	68 69	+ +	-	++	-	-++	0	-	-
33 34	+	<u>+</u>	:	+++	+	0	0	ō	70	++	+	÷	-	+	-	-	*
35	•	-	+	+++	+	-	+++	+	71 72	<del></del>	-	+	-	÷	ō	0	Ó
36 37	+++	+	-	-	++	0	0	0	73 74	-	- ( <b>-</b>	-	-	÷	0	0	0 +
									75	++	-	-	-	-	<b>-</b> .	-	+
				i							·			>			
			舞 7	丧 (1	統 き)				ru da Mar K			第 7	表(#	売 き)			
化合物名									化合物名			-			LEAF	APPL	TEAF
化合物名 (突旋例 番号)	POWD MDEW	RICE BLAS	第 7	丧(i	統 き) DOWN MDEV	LEAF SPOT	APPL SCAB	LEAF BLOT	化合物名 (実施例 番号)	POWD POWD	RICE BLAS	序 7	GRAY		LEAF SPOT		LEAF BLOT
(突施例 番号)	HDEY	BLAS	LEAF RUST	GRAY HOLD	DOWN	SPOT	SCAB	BLOT +	(実施例 番号) 	HDEW	RICE BLAS	LEAF RUST	GRAY HOLD	DOWN HIDEW	SPOT	SCAB	BLOT
(突施例 番号)  76 77	HDEY	BLAS	LEAF RUST	GRAY HOLD	DOWN HDEW	SPOT	SCAB	BLOT	(実施例 番号)  114 115	HOEW	RICE BLAS	LEAF RUST	GRAY HOLD	DOWN	SPOT		BLOT 0 0
(突旋例 番号) 	HDEW	BLAS	LEAF RUST	GRAY HOLD	DOWN	SPOT - 0	SCAB 	blot + 0 +	(実施例 番号)  114 115 116 117	HDEW	RICE BLAS	LEAF RUST	GRAY HOLD	DOWN HIDEY	SPOT	SCAB 	BLOT - 0
(突旋例 番号)  76 77 78 19 80	HDEW	BLAS	LEAF RUST	GRAY HOLD	DOWN HDEV	SPOT - 0	SCAB O	BLOT 	(実施例 番号)  114 115 116	HDEW	RICE BLAS	LEAF RUST	GRAY HOLD	DOWN HIDEW	* 0 0 0 ++++	SCAB O O O	BLOT 0 0 0
(突施例 番号)  76 77 78 79	****	BLAS	LEAF RUST + + + -	GRAY HOLD	DOWN HDEV	SPOT	SCAB	+ 0 + 0 0	(実施例 番号)  114 115 116 117 118 119 120	HDEW	RICE	LEAF RUST	GRAY HOLD	DOWN HIDEY + - +	SPOT	SCAB  0 0	BLOT 0 0
(突旋例 番号)  76 77 78 80 81 82 83	HDEY	BLAS	LEAF RUST + + +	GRAY HOLD	DOWN HDEV	SPOT O O O	SCAB O O O	+ 0 + 0 0 0 0 0	(実施例 番号)  114 115 116 117 118 119	HDEW	RICE	LEAF RUST	GRAY HOLD	DOWN HIDEW	\$POT	0 0 0 0	BLOT 0 0 0
( 实施例 番号)  76 77 78 79 80 81 82 83 84	HDEW	* + + + + + + + + + + + + + + + + + + +	# + + + + + + + + + + + + + + + + + + +	GRAY HOLD	DOWN MDEW	SPOT	SCAB	+ · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	(実施例 番号)  115 115 117 118 119 120 121 121	· 加政 	RICE BLAS	LEAF RUST	GRAY HOLD	DOWN HIDEY + + + + + + + + + +	* 0 0 0 +++++	0 0 0 0 0	BLOT 0 0 0 +
( 实施例 番号)  76 77 78 79 80 81 82 83 84	HDEW	BLAS	# + + + + + + + + + + + + + + + + + + +	GRAY HOLD	DOWN MDEW	SPOT	- O + O O O O O O O O O O O O O O O O O	+ 0 + 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	(実施例 番号)  115 115 117 118 119 120 121 121	- MDEN	RICE BLAS	LEAF RUST  + +  +   	GRAY HOLD	DOWN HIDEN	+ 0 0 0 + 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	SCAB	0 0 0 0 + - 0 0
( 实施例	HDEW	BLAS	# + + + + + + + + + + + + + + + + + + +	GRAY HOLD	DOWN MDEW		- 0 + 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	+ 0 + 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	(実施例 番号)  115 115 117 118 119 120 121 121	+ MEN	RICE BLAS	LEAF RUST	GRAY HOLD	DOWN HIDEW + + + + + + + + + + + + + + + + + + +	**************************************	SCAB	BLOT
( 实施例	HDEW	BLAS	# + + + + + + + + + + + + + + + + + + +	GRAY HOLD	DOWN MDEW		- O + O O O O O O O O O O O O O O O O O	+ 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	(実施例 番号)  115 115 117 118 119 120 121 121	- MDEN	RICE BLAS	LEAF RUST	GRAY HOLD	DOWN HIDEW + + + + + + + + + + + + + + + + + + +	**************************************	SCAB	BLOT
( 实施例	HDEW	BLAS	# + + + + + + + + + + + + + + + + + + +	GRAY HOLD	DOWN MDEW		SCAB - 0 + 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	+ · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	(実施例 番号)  115 115 117 118 119 120 121 121	- MDEN	RICE BLAS	LEAF RUST	GRAY HOLD	DOWN HIDEW + + + + + + + + + + + + + + + + + + +	+ 0 0 0 + 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	SCAB	BLOT
( 实施例	HDEW	BLAS	# + + + + + + + + + + + + + + + + + + +	GRAY HOLD	DOWN MDEW		SCAB	+ · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	(実施例 番号)  115 115 117 118 119 120 121 121	- MDEN	RICE BLAS	LEAF RUST	GRAY HOLD	DOWN HIDEW + + + + + + + + + + + + + + + + + + +	**************************************	SCAB	BLOT
( 实施例	HDEW	BLAS	# + + + + + + + + + + + + + + + + + + +	GRAY HOLD	DOWN MDEW		SCAB	+ · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	(実施例 番号)  115 115 117 118 119 120 121 121	HDEW	RICE BLAS	LEAF RUST	GRAY	DOWN HIDEW + + + + + + + + + + + + + + + + + + +	**************************************	SCAB	BLOT
( 实施例	HDEW	BLAS	# + + + + + + + + + + + + + + + + + + +	GRAY HOLD	DOWN MDEW		SCAB	+ · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	(実施例 番号)  115 115 117 118 119 120 121 121	HDEW	RICE BLAS	LEAF RUST	GRAY	DOWN HIDEW + + + + + + + + + + + + + + + + + + +	**************************************	SCAB	BLOT
( 实施例	HDEW	BLAS	# + + + + + + + + + + + + + + + + + + +	GRAY HOLD	DOWN MDEW	- 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	SCAB	+ · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	(実施例 番号)  115 115 117 118 119 120 121 121	HDEW	RICE BLAS	LEAF RUST	GRAY	DOWN HIDEW + + + + + + + + + + + + + + + + + + +	**************************************	SCAB	BLOT
( 实施例	HDEW	BLAS	# + + + + + + + + + + + + + + + + + + +	GRAY HOLD	DOWN MDEW	- 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	SCAB	+ · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	(実施例 番号)  115 115 117 118 119 120 121 121	HDEW	RICE BLAS	LEAF RUST	GRAY	DOWN HIDEW + + + + + + + + + + + + + + + + + + +	**************************************	5CAB	BLOT
(	HDEW	BLAS	# + + + + + + + + + + + + + + + + + + +	GRAY HOLD	DOWN MDEW	- 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	SCAB	+ · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	(実施例 番号)  115 115 117 118 119 120 121 121	HDEW	RICE BLAS	LEAF RUST	GRAY	DOWN HIDEW + + + + + + + + + + + + + + + + + + +	**************************************	5CAB	BLOT
(	HDEW	BLAS	# + + + + + + + + + + + + + + + + + + +	GRAY HOLD	DOWN MDEW	- 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	SCAB	+ 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	(実施例 番号)  115 115 117 118 119 120 121 121	HDEW	RICE BLAS	LEAF RUST	GRAY	DOWN HIDEW + + + + + + + + + + + + + + + + + + +	+ a a a a a a a a a a a a a a a a a a a	5CAB	BLOT
(	HDEW	BLAS	# + + + + + + + + + + + + + + + + + + +	GRAY HOLD	DOWN MDEW	- 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	SCAB	+ · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	(実施例 番号)  115 115 117 118 119 120 121 121	HDEW	RICE BLAS	LEAF RUST	GRAY	DOWN HIDEW + + + + + + + + + + + + + + + + + + +	+ 0 0 - 0 + 0 0 0 - + 0 0 0 - 0 0 0 0 0	SCAB	BLOT
(契番	HDEW	BLAS	# + + + + + + + + + + + + + + + + + + +	GRAY HOLD	DOWN MDEW	- 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	SCAB	+ · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	(実施例 番号) 	HDEW	RICE BLAS	LEAF RUST	GRAY	DOWN HIDEN	+ a o o + + + o o - o + a + a a o o - + a a o o o + o	SCAB 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	BLOT
(契番	HDEW	BLAS	# + + + + + + + + + + + + + + + + + + +	GRAY HOLD	DOWN MDEW	- 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	SCAB - 0 + 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	+ · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	(実施例 番号) 	HDEW	RICE BLAS	LEAF RUST	GRAY	DOWN HIDEN	+ a o o + + + o o - o + a + a a o o - + a a o o o + o	SCAB	BLOT
(契番	#	BLAS	# + + + + + + + + + + + + + + + + + + +	GRAY HOLD	DOWN MDEW	- 0 - 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	SCAB	+ · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	(実施例 番号) 	HDEW	RICE BLAS	LEAF RUST	GRAY	DOWN HIDEW + + + + + + + + + + + + + + + + + + +	+ a o o + + + o o - o + a + a a o o - + a a o o o + o	SCAB	BLOT
(契番	#	**************************************	# + + + + + + + + + + + + + + + + + + +	GRAY HOLD	DOWN MDEW	- 0 - 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	SCAB	+ · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	(実施骨)	HDEW	RICE BLAS	LEAF RUST	GRAY	DOWN HIDEN	**************************************	SCAB	BLOT
( )	#	BLAS	# + + + + + + + + + + + + + + + + + + +	GRAY HOLD	DOWN MDEW	- 0 - 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	SCAB	+ · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	(実施例 番号) 	HDEW	RICE BLAS	LEAF RUST	GRAY HOLD	DOWN HIDEN	+ a o o + + + o o - o + a + a a o o - + a a o o o + o	SCAB	BLOT

7.13	7	妥	(民	<b>a</b> )	١

第 7 表(紀き)

化合物名									化合物名									
(突旋例 番号)	POWD	RICE BLAS	LEAF RUST	GRAY HOLD	DOWN		APPL SCAB	LEAF BLOT	(実施例	POWD	RICE			DOWN	LEAF		LEAF	
		DTV3							番号)	MDEW	BLAS	RUST	HOLD	HDEW	SPOT	SCAB	BLOT	
152	-	-	-	-	-	0	0	٥	190	-	_ =	_	_	_	α	a	0	
153	-	+	•	-	+	0	٥	Q.	191	***	-	1	_	_	ň	ŏ	ň	
154	-	+	-	-	-	٥	0	٥	192		-		-	_	ŏ	~	Č	
155	++ '	+	+	-	+	٥	0	0	193	Ĭ	_	_	-	-	~	ž	~	
156	-	_	_	-	_	ō	0	C	194	-	-	-	-	Ť.	ŏ	~	^	
157	+	+	-	++	+	0	0	0	195	-	-	_	-	-	۵	~		
158	-	-	-	+	_	ō	0	ō	196	•	•	-	<b>.</b>	•	ò			
159	_	+	-	+	+	ō	٥	Q.	197	-	-	•	-	•	å		•	
160	-	•	_	-	_	ñ	ō	ō		•	-	•	-	-	-	•	•	
161	•	_				ō	ā	ŏ	198	•	<b>.</b>	*	•	+	0	0	0	
162	•			_		ň	ŏ	ă	199	Ť.,	*	+	7		0	Ü	9	
163		_	-	-	_	ň	ō	ŏ	200	+++	+	-	++	++	0	0	0	
164	_	_		_	_	ň	ō	ŏ	201	-	•	•	-	+	0	0	0	
165	_	_	_	Ξ	_	×	ă	ŏ.	202	•	-	-	-	-	٥	0	0 .	
166	Ϊ.	_	-	-	-	ž	ă	ŏ	203	+	•	•	-	-	٥	0	0	
167	_	-	-	-	-	Ž	ŏ	0	204	-	•	-	•	-	0	0	٥	
168	-	-	7	-	-		0	ŏ	205	+	-	-		-	0	0	0	
169	I	-	7	-	-		0	0	206	-	-	-	-	-	0	ο.	0	
170	7	-	-	-	-		0	0	207	-	-	-	-	-	0	0	٥	
	7	-	-	•	•	0	0	0	208	++	-	+	-	•	0	0	٥	
171 172	-		ī	•	•	0	0	0	209	+	•	+	++	-	0	0	C	
	++	7	++	-	7	9		0	210	-	-	-	++	-	0	0	٥	
173 174	+	7	+	•	Ť.	0	6	0	211	-	-	+	•	-	0	0	0	
		•	**	• .	++	0	-		212	-	-	-	+ .	-	0	0	0	
175	+	+		-	+	0	0	0	213	+	+	•	+	-	0	0	0	
176	•	-		-	•	0	0	0	214	-	-	-	-	++	0	0	0	
177	-	-	•	-	-	0	0	0 .	215	+	+	-	<b>↔</b>	-	0	0	٥	
178	-	-	-	•	-	0	٥	0	216	<b>-</b> .	-	-	+	-	0	0	0	
179	-	-	•	•	++	0	0	<b>0</b> .	217	+	-	-	· ++	-	0	0 .	0	
180	+	-	-	-	-	0	0	0	218	+++	-	-	++	-	٥	0	0	
181	<b>-</b> ,	+	•	-	-	0	0	0	219	++	-	-	-	-	٥	0	0	
182	•	-	•	-	-	0	0	0	220	-	-	-	-	-	0	0	٥	
183	•	-	-	-	+	0	0	0	221	-	+	-	++	++ '	٥	0	0	
184	++	-	•	++	•	0	٥	O.	222	++	-	-	-	+	٥	0	0	
185		-	•	•	-	0	٥	0	223	-	-	-	+	-	0	0	0	
186	++	+	-	-	+	0	0	0	224	+	-	-	+	-	ō	Ō	0	
187	-	+	-	•	<b>+</b> +	0	Q	0	225	<b>→</b>	+	+	+	++	o	Ö	ο .	
188	+	-	-	) <b>-</b>	•	0	0	0	226	-	•		-	+	ò	ō	٠.	
189	+	+	+	•	-	٥	0	0	227	-	-	-	-	_	ů.	۵	٥	

#### 第 7 安(焼き)

# 植物病原体試験の追加

化合物名									温室に於いて、選択した化合物を各種の病原体
(実施例	POWD	RICE	LEAF	GRAY	DOWN	LEAF	APPL	LEAF	
番号)	HDEW	BLAS	RUST	HOLD	MDEW	SPOT	SCAB	BLOT.	に対してさらに試験した。試験1のように、化合
228		_	_	_	_		•		物を製剤化し、葉面スプレーを行った。第7畏に
229	•	-	-	-	•	0	0	·0	
230	+	+	+		++	ă	ō	0	於ける基準を使用して以下の8-10級に、得ら
231	-	+	-	•	-	ō	ō	ō	
232		-	-	-	-	0	0	0	れた結果を示す。
233	•	-	•	-	-	0	0	0	
234 235	+	-	-	-	•	0	a	0	これらの表に於いては下記の略語を使用してい
236	-	-	-	-	-	0	0	0	and the state of t
237	+	-	-	-	-	0	0	0	る:
238	+	-	•	-		ŏ	ŏ	ŏ	•
239	+	-	-	•	•	ō	õ	ŏ	PMW=コムギクドンコ病
240	**	+	+	+	-	0	o	0	
241	+	+++	+	•	+	0	0	0	PMB=オオムギウドンコ紡
242	++	++	+	• .	+	0	G	0	B140 = 4.44 + 4.44
243 244	+	•	•	-	+	0	0	0	P M G ≖ ブドクゥドンコ病
245	++	++	+	+	++	0	0	0	・PMC=キュウリウドンコ病
246	+	-	_	+++	-	0	0	0	110 - 4 2 9 9 9 1 2 3 194
247	-	-	-	-		Ö	ŏ	٥	PMA=リンゴクドンコ病
248	•	-	-	-	-	ō	ŏ	Ğ	
249	-	-	-	-	-	ō	ă	ō	BG ェブドウボトリティス
250	-	-	-	-	-	Q	<b>o</b> .	0	BT #トマトボトリティス
251	-	-	-	-	•	٥	0	0	D1 -147.01974X
252	•	•	-	-	-	0	0	0	BB =マメボトリティス
253 254	<b>†</b>	<b>↑</b>	*	•	*.	:	*	-	
255	-		<del>*</del>	•	<b>↔</b>	0	0	0	DMG=ブドゥベト病
256	-	_	-	-	-	ŏ	ō	ā	LRW=コムギ亦サビ病
257	+	-	-	-	++	ō	ō	ā	
258	-	-	-	-	-	ò	ō	ō	LS =コムギ斑点娟
259	+	-	-	•	-	0	0	0	
260	-	•	-	-	-	0	0	0	LB =コムギ汚斑病
261 262	-	•	•	-	-	0	0	0	AS =リンゴボカビ病
263	-	•	+	0	-	0	0	o -	11 0 - 12 - 117 11 - 117
264	-	-	+	-	+	0	٥	0	TB =トマト焼枯れ病
265		-	_	_	•	0	0	0	
=					-	·	•	•	PCH = P seudocercosporella herpotuchoides

化合物名						化合物名					
(爽流例						(实施例					
番号)	PMW	PMB	PMG	PMC	PMA	黄号)	BG	BT	BB	DMG	LRW
1	0	٥	0	0	+++	2 .	٠ .	0	۰ .	+	+
<del>-</del> -	+++	++	+++	+++	+++	28	ŏ	. 0	.o	0	+
ā	+++	0	0	0	0	31	+++	++	+	++	. 0
Š.	++	ŏ	ā	ō	ō	32	0	-	٥	a	0
Ä	+++	ă	ā	ŏ	ō	33	-	+++	٥	٥	0
9	+++	ŏ	ō	ō	ā	34	٥	++	٥	.0	0
<b>1</b> 2	-	ŏ.	ă	ŏ.	ō	35	+++	+++	ā	0	0
14	+++	ŏ	ā	ŏ	++	58	0	a	· Q.	0	-
16	++	ŏ	ă	ŏ	Q	60	ŏ	ă	ō	0	-
17	+++	ŏ	ā	ō	ŏ	78	ŏ	ā ·	ŏ	++	0
18	+++	ŏ	ă	ō	ō	91	ŏ	ŏ	ō	++	+++
20	+++	ă	ŏ	ŏ	ŏ	98	ŏ	+++	ō	0	O-
21	+++	ă	ă	ō	ā	118	ă	Ò	ō	+++	0
24	+++	ă	ō	ă	ā	119	ŏ	ă.	ō.	++	0
28	+++	+++	ā	++	+++	157	ŏ	÷	٥	o	0
35	++	0	ă	o	٥	167	ā		. 0	0	0
36	+++	ŏ	ō	ŏ	ó	184	ō	. +	ā	0	O
52	+++	ŏ	ā	ŏ	å ·	209	++	a	o	0	o
58	+++	ŏ	Ŏ	Ö	++	210	++	+	0	0	0
60	+++	÷	0	+	++	245	O	++	0 :	0	0
62	+++	ο.	o	0	٥						
75	+++	ā	Ó	0	0	•					
77	-	0	٥	٥	0						
82	+++	o ·	0	0	a			部 1 (	<b>妻</b>		
85	+++	0	0	٥	٥				-		
86	+++	0	٥	0	0	化合物名					
88	++	0	0	0	O .						
89	+++	0	٥	0	0	(実施例				_	PCH
90	+++	٥	0	0	a	凿号)	LS	LB	AS	TB	
91	++	a i	a	0	0						
113	+++	٥	٥	0	0				_		0
126	+++	0	٥	0	0	2 ·	0	*	0	0	ŏ
130	+	0	0	Q	Ο.	6	+	Q	0	0	ĭ
150	++	٥	0	0	0	28	0	0	0	¥	ŏ
166	-	٥	0	G	0	35	+	a	. +++	++	ŏ
191	+++	O	0	0	0	91	0	0	0	6	++
218	-	0	0	0	0	113	0	ò	ö		ò
230	++	0	o o	. 0	0	118	0	0	ŏ	++	ŏ
245	+	0	0	0	o .	119	a	U	v	**	•
255	-	0	0	a	Q						

#### 配合製剤

協類の疾患病原体は、殺與菌性物質に対して耐性を現すことが知られている。株がある殺臭菌性物質に対して耐性を現した場合、所望の成績を得るためには殺真菌性物質の質をどんどん増やす必要がある。新規な殺真菌性物質に対しての耐性の発現を建らせるためには、他の殺真菌性物質を併用して新規な殺真菌性物質を使用することが望ましい。配合製剤を使用することによって、製剤の活性スペクトラムを調節することができる。

従って、本発明は、別の目的としてさらに、少なくとも1%重量の式(I)で示される化合物を、2つ目の殺真菌性物質と共に含有してなる殺真菌性配合製剤を提供する。

2つ目の殺真菌性物質として選択できる考えられる殺其菌性物質のクラスとしては、下記のものが挙げられる:

1)N-避換アゾール類、例えばプロピコナゾール(propiconazole)、トリアデメフォン(triade me[on)、フルシラゾール(flusilazol)、ジニコナ

ソール(diniconazole)、エチルトリアノール(eth yltrianol)、ミクロブタニル(ayclobutsnil)、お よびプロクロラッツ(prochloraz)、

- 2) ピリミジン類、例えばフェナリモール(fen arimol)、およびニュアリモール(nuarimol)、
- 3) モルホリン類、例えばフェンプロピモルフ (fenpropimorph)、およびトリデモルフ(tridemorph)。
- 4) ピペラジン類、例えばトリフォリン(triforine)、ならびに
- 5)ピリジン類、例えばピリフェノックス(pyrifenox)。

これら5つのタイプの殺良園性物質はすべてステロールの生合成を阻害することによって作用するものである。さらに、他の作用機序を有する可能な殺臭菌性物質のクラスには、下記のものがある:

- 6) ジチオカルバメート類、例えばマネブ(man eb)およびマンコゼブ(mancozob)、
- 7) フタルイミド類、例えばカプタフォール(c

aptaful),

8) イソフタロニトライト類、例えばクロロタロニル(chlorothalonil)、

9) ジカルボキサミド類、例えばイプロジオン(iprodione)、

| 0 ) ベンソイミダソール観、例えばベノマイル(benony1)およびカルベングジム(carbendazia)、

11)2-アミノビリミジン類、例えばエチリモール(ethirisol)、

12) カルボキサミド類、例えばカルボキシン (carboxin)、ならびに

13) ジニトロフェノール類、例えばジノカップ(dinocap)。

本発明の殺真路性物質配合製剤は、式(1)で 示される化合物を少なくとも1%、通常は20~ 80%、より普通は50~75%(塩量%)含有 している。

本発明の範囲内に包含されるある顔の組合わせが、多くの幽頭病原体に対して相乗効果を発師することが見いだされた。 クドンコ病およびサビ病

$$E = X + Y - \frac{XY}{100}$$

[式中、Xは、成分Aを適用量(rate)pで適用す る試験で観察された防除率(%)であり、Yは、 成分Bを適用量qで適用する試験で観察された防 除率 (%) であり、Eは、適用量p+aで適用す るA+B製剤に関する防除率の期待される値(%) である」。この試験は、コルベイ(S.R. Colby)の 除草剤の相乗反応およびアンタゴニスト反応の計 TI (Calculating Synergistic and Antagonistic Responses of Herbicide Combinations), Weeds, 15巻、20-22(1967)による論説に茲 づくものである。この試験は、成分Aおよび成分 Bがそれぞれ独立して疾患生物の50%を殺すと 仮定した場合、これらを一緒に使用すると、疾患 生物の50%をAが殺した後に、同様に作用する と期待できるBが残りの生物の50%を殺し、従っ て、例えば全体で75%の防除率となることを期 待することができる、という理論に基づいて行わ れる。

に対する相乗効果は、温室試験だけでなく農場条件下に於いても認められた。

より詳細には、相乗効果は、2つ目の殺敗強性 物質成分がニュアリモール、ベノマイル、クロロ タロニル、ブロクロラッツ(prochloraz)、ブロピ コナゾール、トリアデメフォン、またはトリデモ ルフである特定の組合わせに関して認められた。 実施例2、14、28、35および60に係る化 合物をこのような組合わせに関して試験した。一 般に、適当な条件下に於いて、式(1)で示され る化合物を、C-14脱メチル化を阻害するタイ プのステロール阻害性殺真菌物質と共に含する 組合わせによって、相乗効果が期待できると考え られる。もっとも、以下の表から明らかであるが、 相乗効果は他のクラスの殺真菌物質によっても認 められた。

ある組成物が相乗効果を示すとみなされる場合は、本明細書では、組成物の試験で観察された疾患の防除率(%)が以下の等式によって予想される値よりも優れている場合をいう:

ある顔の殺真隣性組成物は、特定の条件下では 相乗効果を示すことができるが、その他の条件下 ではできない。相乗効果を示すか、示さないかを 決める重要な因子には、例えば適用量(適用割合) (application rate)、適用のタイミング、および 組成物の「成分に対する疾患生物の遺伝的耐性な どがある。1つの成分単独で生物の完全防除に近 い防除が得られるであろう量で適用するような適 用割合で、ある組成物の配合を行った場合、改良 の余地は殆どなく、かかる組合わせ(配合)の相 桑効果の可能性は分からないであろう。タイミン グに関しては、殺真菌性物質の適用を歯類疾患生 物が十分に定着する前に行った場合、その生物は 比較的感受性が大きく、従って相乗効果の可能性 を有することを明らかにできる機会は、疾患生物 が十分に定着した場合よりも少なくなるでろう。 他方、疾患生物が配合製剤の「成分に対して遺伝 学的に耐性である場合、そのし成分の適用量では 特定の生物の防除が殆どできないので、従ってそ の配合製剤がその生物に対する相乗効果を有する

ことを明らかにできる機会は、同様の適用割合を 非一耐性の疾患生物に対して使用した場合よりも 大きいであろう。

#### ダニ/昆虫スクリーニング

被検化合物をそれぞれ、トキシムルR(ToxinulR) [スルホン酸塩/非イオン性界面活性剤混合物] 238およびToxinul S [スルホン酸塩/非イオン性界面活性剤混合物] 138を1リットル当たりに含有するアセトン/アルコール (50:50) 混液に溶解し、製剤化した。次いで、これらの混合物を水に希釈し、指示した濃縮物を得た。

ナミハダニ(Iwospotted spider aites) [Tetranychus urticse Koch] およびメロンアリマキ(melon aphids) [Aphis gossypii Clover] をカポチャ子葉に導入し、二葉の表面に定替させた。同じ処理ポットの他の植物は寄生されない状態に

1 | 表に示す結果により、本発明の化合物が活性 を示すことを見いだした。残りの化合物は活性を 示さなかった。第1 | 表では、以下の略語を使用 している。

CRWはcorn rootwormを意味する。
SAWはSouthern armywormを意味する。
SMはtwospotted spider mitesを意味する。
MAはmelon aphidsを意味する。

(以下余白)

おいた。次いで、デビルバイス順務スプレー(DeV ilbies atomizing sprayer)を用いて10psiで葉に被検溶液5ml をスプレーした。流れ落ちるまで葉の両表面に広げ、次いで!時間乾燥させた。次ぎに、2つの寄生されていない葉を切除し、南部アワヨトウの幼虫(southern armyworm)[S podo petra eridania Cramer]を入れたベトリ皿中に置いた。

水道水 2 x 2 、前もって浸漬したトウモロコシ 種子、および乾燥砂状土を 1 オンスのブラスチック製容器に加え、ハシムモドキ科甲虫(Southern corn rootvors)[Diabrotica undecispretata howardi Barber]に対する活性を評価した。この土を、被検化合物を前もって測定した濃度で含有する被検溶液 1 x 2 で処理した。6~12時間乾燥した後、5 匹の 2 - 3 令corn rootworsの幼虫を、個々のカップ容器に入れ、次いで栓をして23 ℃を保持した。

標準的な暴露期間が経過した後、致死率(%) および植物毒性を評価した。被検化合物に係る第

#### 第 | | 要

化合物名	C f	8 W	S A W	SAW	<u> </u>	MA
(実施例	平	結果	#	結果	结果.	結果
杏号)	(PPW)	(%)	(PPM)	(%)	(%)	(%)
2	12.00	٥	200	0	0	10
12	24.00 12.00	0	. 400 200	0	90 40	0
21	24.00	ŏ	400	ŏ	40	50
48	24.00	0	400	0	70	60
83	24.00	Ó	400	Ö	0	80
	12.00	a	200	a	0	0
94 .	24.00	100	400	0	0	0
	12.00	a	200	0	D	0
108	24.00	100	400	Q.	0	0
	12.00	0	200	0	٥	0
122	12.00	100	200	0	0	0
	12.00	100	200	100	0	0
155	24.00	100	400	O	C	0
	12.00	0	200	O	0	80
160	24.00	100	400	0	90	90
	12.00	100	200	0	0	0
168	12.00	0	200	0	30	0
172	24.00	o	400	٥	80	80
181	24.00	0	400	100	0	0
	12.00	60	200	0	0	0
197	24.00	o	400	80	٥	0
	12.00	0	200	Q.	0	0
208	24.00	0	400	٥	0	0
	12.00		200 400	0	ů	80
224	24.00	80				0
254	12.00	. 0	200 400	0	0	0
434	24.00	100	200	0	0	80
264	12.00	0	400	60	Ö	0
404	24.00	0	200	60	Ö	0

#### 27 79

本発明の化合物は、本発明の重要な一部を構成する組成物の形態で適用され、その組成物は本発明の化合物および植物学的に許容できる不活性担体を含有するものである。この組成物とは、適用するためには水に分散させる濃縮製剤であるか、または付加的な処理を必要とせずに適用されるダスト製剤もしくは顆粒製剤である。本製剤は、農芸化学の分野では常法である操作法および処方に従って製造されるが、もっとも、これらは本発明の化合物が存在する故に新規かつ重要な製剤である。農芸化学者が所望の組成物を容易かつ確実に製造できるよう、以下に、本発明の組成物の製剤例を記載する。

本発明化合物を適用するための分散剤は、最も多くは、本化合物の機縮製剤から調製された水性 懸潤物またはエマルジョンである。このような水 溶性、水懸濁性または乳化性製剤とは、水和剤(wettable powder)として通常知られている固形物、 または乳剤(enulsifiable concentrates)もしく

水敷が挙げられ、特にキシレン類、および石油留分、特に重労香族ナフサなどの石油の高沸点ナフクレン分割およびオレフィン分割などがある。他の有機溶媒としては、テルベン系溶媒、例えばロジン誘導体、シクロヘキサノンなどの脂肪族ケトン類、および2ーエトキシエタノールなどの混合アルコール類(conplex alcohis)を使用してもよい。乳剤にとって適当な乳化剤は、従来からある以述の非イオン界面活性剤などから選ぶことができる。

水性懸潤預は、水性ビヒクル中、濃度約5%~約50重量%の範囲で分散させた水-非混和性の水発明の化合物の懸濁液からなる。この懸濁剤は、本発明化合物を細かく粉砕し、水および既述の界面活性剤の中から遊ばれる界面活性剤からなるビヒクルに入れ、激しく混合することによって調製する。水性ビヒクルの密度および結性を増加させるために、無機塩および合成または天然ゴムなどの不活性成分を加えることもできる。頻繁には、水性混合物を調製し、それをサンド・ミル、バー

は水性懸潤剤として通常知られている液状物のいずれかである。水ー分散性の顆粒を形成することのできる水和剤は、活性化合物、不活性担体および界面活性剤の完全な混合物からなるものである。活性化合物の濃度は、通常、約10~約90重量%である。不活性担体は、通常、アクバルジャイト・クレイ、モンモリロナイト・クレイ、珪藻土および精製シリケート類の中から選択する。有効な界面活性剤 [これは、水和剤に対し約0.5%~約10%含ませる] は、硫酸化リグニン、縮合ナフタレンスルホネート類、ナフタレンスルホネート類、ナフタレンスルホネート類、ではアリキル、ならびにアリキルフェノールのエチレンオキサイド付加物などの非イオン界面活性剤などから選ばれる。

本発明化合物の乳剤は、水混和性溶媒または水 - 非混和性有機溶媒および乳化剤の混合物である 不活性担体中に溶解された本発明化合物を便利な 濃度で、例えば液体に対し約10~約50重量% で含有している。有用な有機溶媒には芳香族炭化

ル・ミルまたはピストン型ホモジナイザーなどの 装置によってホモジナイズし、これと同時に、本 発明化合物を研磨および混合するが、この方法が 最も効率良い。

さらに、本発明の化合物は、顆粒剤として適用することができ、これは土壌への適用に特に有用である。この顆粒剤は、通常、化合物を約0.5~約10重整名有するものであり、これは、クレイまたは同様の安価な物質からのみ構成される不活性担体に分散させる。このような製剤は、通常、本発明化合物を適当な溶媒に溶解し、それを、前もって約0.5~3 mmの適当なサイズに調製しておいた顆粒担体に適用することによって製造される。また、このような製剤は、担体および化合物の生地またはペイストを製造し、次別化することができる。

本発明化合物を含有するダスト製剤は、粉末形 態の化合物を適当な廃状農業用担体、例えばカオ

# 特開平1-246263 (31)

		10 m 1 1 2 10 20	- (-,)
リン・クレイ、粉砕火山岩などと十分に混合		「ステパノール M. E. (STEPANOL M. E.)」 (陰イオン性界面活性剤)	2.50%
ことによって簡単に製造できる。このダスト	型[剂]	アラビア・ゴム(gum arabic)	0.50%
は、本発明化合物を約1~10重置%含有す が好適である。	· & Ø	「セロゲン H R (SELLOGEN HR)」 (第イオン性分散化剤および湿潤化剤)	3.00%
本発明を実施する上で有用な代表的製剤を	製造	「ハイジール 233(IIISIL 222)」	3.00%
したので、それらを以下に記載する。		(シリカ担体)	
A. <u>乳剂</u>		「ポリフォン H (POLYFON H)」 (リグノ硫酸塩分散化剤)	4.00%
7-クロロー4-(4-フルオロ フェノキシ)キノリン	12.50%	パーデン・クレイ(Barden clay)	8.87%
TOXIMUL DJ	1.75%		
(非イオン性/陰イオン性界面活性剤混合物)		C. 水机剂	
「TOXIMUL H」 (非イオン性/陰イオン性界面活性剤混合物)	3.25%	7 — クロロー 4 — (4 — フルオロ フェノキン)キノリン	78.125%
[rty-n AN3N(PANASOL AN3N)]	64.50%	「ステパノール M, E, 」	5.000%
(ナフタレン系溶媒)		「ハイジール 233」	5.000%
「ドワノール PM(DOWANOL PM)」 (プロピレングリコール・モメチル(momethyl)・エー	18.00% -テル)	・ 「ポリフォン H」	5.000%
()2223,72 30 27,70 (1000),77		パーデン・クレイ	6.875%
B. <u>乾燥流動剤</u>			(以下余白)
7 - クロロー 4 - (4 - フルオロ フェノキシ)キノリン	18.13%		
			De C
D. 水性:熱潤剤		「2% キサンタン・ゴム溶液」	10.0%
7 - クロロー 4 - (4 - フルオロ フェノキシ)キノリン	1 2.5%	水道水	75.1%
「マコーン 1 O (WADON 10)」 (1 O モルのエチレンオキサイド・	1.0%	F. 水性懸潤剂	
ノニル・フェノール界面活性剤)		5.7 - ジクロロー 4 - (4 - フルオロ フェノキシ)キノリン	12.5%
「ゼオシル 200(ZEOSYL 200)」 (シリカ)	1.0%	「トキシムル D」	2.0%
「ポリフォン H」	0.2%	「トキシムル H」	2.0%
「∧F-i00(AF-100)」 (シリコンベースの消泡剤)	0.2%	「エクソン 200」(EXXON 200) (ナフタレン系溶媒)	83.5%
「2% キサンタン・ゴム溶液(xanthan gum)」	10.0%		
水道水	75.1%	G. 乳剂	
15. 水化:熱腦消		8-クロロー4-(2-クロロ フェノキシ)キノリン	17.8%
-distinguistic quarter o	10.5%	「トキンムル D」	2.5%
5. 7 - ジクロロー4 - (4 - フルオロ フェノキシ)キノリン	12.5%	「トキシムル H」	2.5%
「マコーン 10」	1.0%	「エクソン 200」	77.2%
「ゼオシル 200」	1.0%	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	(以下余白)
LV L — 1 0 0 1	0.2%	•	
[ポリフォン 日]	0.2%		

# 特開平1-246263 (32)

					. 10 mm 1 -	#40#00 (e-)	
	н.	7L71			к. १८म		
	•	ロロー 1 キシ)キ	(2-クロロ ノリン	12.5%	5.7ージクロロー4ー(4ーフルオロ フェノキシ)キノリン	l 2.5%	
	「ト+:	ンムル	נמ	2.5%	「トキシムル D」	2.0%	
	[r+:	シムル	нј	2.5%	「トキシムル H」	2.0%	
	「エクン	/ン 2	001	82.5%	「エクソン 200」	83.5%	
	1.	乳紙			L. <u>水和剤</u>		
8-クロロー4ー(2-クロロー4ー フルオロフェノキシ)キノリン		17.6%	8 - クロロー 4 - (2 - クロロー 4 - フルオロフェノキシ)キノリン	25.8%			
		シムル	· ·	2.5%	「セロゲン HR」	5.0%	
		シムル	_	2.5%	「ポリフォン H」	4.0%	
		ソン 2		77.4%	「ステパノール ME ドライ (STEPANOL WE DRY)」	2.0%	
					「ハイジール 233」	3.0%	
	J.	<u> 12771</u>			バーデン・クレイ	60.2%	
	_		4 -(2 -クロロー 4 - ノキシ)キノリン	1 2. 5%	特許出願人 イーライ・リリー・	アンド・カンパ	
	Γ <b>ト</b>	シムル	DJ	2.5%	神が田朝八 イーライ・ケケー・		
	「トキシムル H」		н	2.5%	_		
	「エク	ソン 2	001	82.5%	1、 连 八 开注工 自出 麻	(),, 1 (1)	
	頁の紛		-44 mai 200 [7]	and the state of the ST			
_	Int. C		識別記号	庁内整理番号 E-7215-4H			
	01 N 07 E	215/	/04	8413-4C			
		215/ 215/		8413-4C 8413-4C			
		215/ 215/		8413-4C 8413-4C			
	•	237/	/28	6529-4C 6529-4C	•		
		239/ 239/		6529-4 C			
		2397 2397	/QA	6529—4 C 6529—4 C			
		401/	/12 2 1 3 2 3 1	6742-4 C 6742-4 C			
		405,	/12 2 1 3 2 3 1 2 3 7 /12 2 1 5 2 5 7	6742-4 C 6742-4 C 6742-4 C			
@発	き 明	者	エリツクス・ピクタ	アメリカ合刻	衆国インデイアナ46220、イン:	デイアナポリ	
			ー・クラムカルンズ	ス、ノース・	・ルーラル6333番		
<b>@</b> 発	色 明	者	グレン・フイル・ジョ		衆国インディアナ46161、モー		
67	4 TO	-+-	ーダン		ル・ナンバー1 ボックス・74		
四角	色明	者	ロバート・ジョージ・	アメリカ合タ	衆国インデイアナ46140、グリ・	ーノノィール	

スール

ド、ブルーナー・ドライブ1522番

【公報種別】特許法第17条の2の規定による補正の掲載

【部門区分】第3部門第2区分

【発行日】平成6年(1994)8月2日

【公開番号】特開平1-246263

【公開日】平成1年(1989)10月2日

【年通号数】公開特許公報1-2463

【出願番号】特願平1-19400

#### 【国際特許分類第5版】

CO7D 215/22		7019-4C
A01N 43/42	101	9159-4H
43/54	C	9159-4H
43/58	E	9159-4H
C07D 215/04		7019-4C
215/18		70194C
215/36		7019-4C
215/42		7019-4C
215/60		7019-4C
237/28		8615-4C
239/74		8615-4C
239/88		8615-4C
239/93		8615-4C
239/94		8615-4C
401/12	213	8829-4C
	231	8829-4C
	237	8829-4C
405/12	215	8829-4C
	257	8829-4C

#### 手続補正書

平成 6年 1月18日

特許庁長官殿

1. 事件の表示

平成01年特許顯第019400号

2. 発明の名称 .

キノリン、キナゾリンおよびシンノリン系数裏選邦

3. 補正をする会

事件との関係 特許出版人

名称 イーライ・リリー・アンド・カンパニー

4. 代理人

住所 〒540 大阪市大阪市中央区域見2丁目1番61号 フィン21 MIDタワー内 質話(06)949-1261

氏名 弁理士 (6214) 专山



5. 檜正命令の日付

自発(出観客査請求と同時)

6. 棺匠の対象

明細書の「特許請求の範囲」の極

7. 補正の内容

別転の通り



アルキル、ハロ( $C_1$ - $C_1$ )アルキル、ヒドロキシ( $C_1$ - $C_1$ )アルキル、 $C_1$ - $C_1$ アルキル、ハロ( $C_1$ - $C_1$ )アルコキシ、フェノキシ、フェール、NO1、OH、CN( $C_1$ - $C_1$ )アルカノイルオキシおよびベンジルオキシの中から返ばれる3億 までの基によって関独されていてもよい)、 $SiR^{10}R^{11}R^{12}$  またはOSi $R^{10}R^{11}R^{11}$  (ここに、 $R^{10}$ 、 $R^{11}$  および $R^{11}$  は日、直鎖状もしくは分枝独状の $C_1$ - $C_4$ アルキル基、フェールまたは屋譲フェールである。ただし、 $R^{11}$ 、 $R^{11}$  まび $R^{12}$  ひのうちの少なくともひとつは日以外の基である。)であるか、あるいは $R^{11}$ と $R^{13}$ または $R^{11}$  と $R^{11}$ は一緒になって炊業環を形成するものである。ただし、 $R^{1}$  ~ $R^{11}$ のうち 少なくとも $R^{11}$ 0のすべてが日または $R^{12}$ である場合以外は、 $R^{11}$ 0~ $R^{12}$ 0 つち

で示されるフェニル基である]

で示される化合物、またはその酸付加塩、またはYがCHである式 (1) の化合物のパーオキシド体\_の教育協量を真固の生息場所に適用することを特徴とする 教育協方法。

- 2. 以下に記載の化合物を除外した第攻項1に記載された式(I)で示される 化合物・
- (1) XおよびYが両者ともにCHであり、 $R^1$  がC 2 であり、残りの $R^1 \sim R^4$  がHであり、Aがフェニル、4 9 D D 1 エニルである化合物、
- (2) 7-900-4-[3-(トリフルオロメチル) フェノキシ] キノリン、
- (3) 7-900-4-(4-900-3,5-9)+001+0) +190,
- (<u>5</u>) 8-2ロロー2-メチルー4ー [2-ニトロー4ー (トリフルオロメチル) フェノキン] キノリン<sub>2</sub>

3. \_XがCR\* \_であり、

YMCHTAD.

Z<u>が</u>O\_であり、

AはAr、AriまたはAriであり、\_

(別 紙)

2. 特許請求の範囲

1. 式(1):

【式中、XはCR'(ここに、R'はH、CeまたはCH;である) \_ であり、 Yは、\_ CR'(ここに、R'はH、CeまたはBrである) \_ であり、 ZはO\_ であり、

R<sup>1</sup> <u>およびR<sup>2</sup></u> は個別に<u>\_\_ハロゲン皮たはCH<sub>3</sub>、R<sup>3</sup> およびR<sup>4</sup> はHである</u>か、または

R\* はハロゲン、R1 ~R\* はHであり、

AIZ.

 $egin{aligned} (a) C_a - C_a > \rho$  ロアルキルまたはシクロアルケニルであるか、 $\underline{b}$  たは  $(\underline{b})$  式(II):

【式中、 $R^1 \sim R^{12}$ は個別にH、CN、NO1、OH、ハロゲン、 $_{-}C_1 - C_4 \gamma$  ルキル、分技機状( $C_1 - C_4 \gamma$ ) アルキル、 $C_1 - C_4 \gamma$  アルキル、ヒドロキン( $C_1 - C_4 \gamma$ ) アルキル、 $C_1 - C_4 \gamma$  アルコキン、ハロ( $C_1 - C_4 \gamma$ ) アルコキン、 $C_1 - C_4 \gamma$  アルコキン、フェニル  $_{-}W - v$  で示される選(ここに、W は結合、 $O_1 S_2 \gamma$  の  $_{-}V \gamma$ 

Ar<u>が</u>式 (II) :

[式中、 $R^{\bullet}$  はH、ハロゲン、1、ハロ( $C_1$   $- C_2$ )アルキル、ハロ( $C_1$   $- C_2$ )アルキル、オス、CN、 $NO_1$ 、 $C_1$   $- C_4$ アルキル、分技数状( $C_2$   $- C_4$ )アルキル、フェニル、置換フェニル、 $C_1$   $- C_4$ アルコキシまたはO Hであり、

R<sup>10</sup> およびR<sup>11</sup> は個別にH、F、C &、ハロメチルまたはNO<sub>2</sub>であり、

R<sup>11</sup> はH、F、C  $\ell$ 、ハロメチル、ハロチオメチル、NO $_3$ 、C $_1$ -C $_4$ アルキル、分技領状(C $_3$ -C $_4$ )アルキル、C $_1$ -C $_4$ アルコキシ、フェノキシまたはOHであり、

R13 tH、FattClTSSか、あるいは

 $R^{11}$  および $R^{14}$  または $R^{13}$  および $R^{16}$  は一緒になって改業項を形成するものである。ただし、 $R^{1}\sim R^{18}$ のすべてが日または $R^{10}$ である場合以外は、 $R^{10}\sim R^{18}$ のうち少なくとも2つは日である。]で示されるフェニル基であ<u>り、</u>

Ari は式 (VI) :

$$B_{14}$$
 (A1)

[式中、R<sup>17</sup> はハロゲン、CF<sub>3</sub>またはCNであり、R<sup>18</sup> はHまたはFである] で示される置換フェニルであり、

Ar $^{2}$   $\mathsf{tA}$   $\mathsf{Ar}^{1}$  ,  $\mathsf{4}$  –  $\mathsf{7}$   $\mathsf{n}$   $\mathsf{7}$   $\mathsf{7}$   $\mathsf{1}$   $\mathsf{2}$   $\mathsf{1}$   $\mathsf{2}$   $\mathsf{1}$   $\mathsf{2}$   $\mathsf{1}$   $\mathsf{1}$   $\mathsf{2}$   $\mathsf{3}$   $\mathsf{3}$   $\mathsf{3}$   $\mathsf{3}$ 

で示される隣求項2に記載の化合物またはその酸付加塩、またはYがCHである 式 (1) の化合物のNーオキシド体。

4. 5.7ージクロロー4ー (4ーフルオロフェノキシ) キノリン\_またはそ

- の1-オキシド体、またはその塩である開求項2に記載の化合物。
- 5. \_ 請求項2から4までのいずれかに記載の化合物を活性成分として含有する殺真菌性製剤。

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record.

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:			
BLACK BORDERS			
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES			
☐ FADED TEXT OR DRAWING			
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING			
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES			
CÓLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS			
GRAY SCALE DOCUMENTS			
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT			
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY			

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.